

LANZAMIENTO CURSO AVANZADO DE “BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA EN SERVICIOS DE SANGRE”

12 de diciembre de 2023

Horario de referencia Brasilia: 14:00 – 16:30 hs.

EVENTO MODALIDAD DUAL: PRESENCIAL Y VIRTUAL VIA ZOOM

https://us06web.zoom.us/webinar/register/WN_s8eDdc3HRXuZ5_E9zX5aPQ

JUSTIFICACIÓN:

La Región de las Américas cuenta con cerca de 2000 bancos de sangre, en los cuales se certifican más de 10 millones de unidades de sangre que son colectadas cada año. Las necesidades de sangre y componentes sanguíneos seguros para transfusión están en aumento de igual manera la necesidad de disponer de medicamentos derivados del plasma (PDMP) para prevenir la morbilidad y mortalidad en múltiples poblaciones de pacientes, especialmente aquellos con trastornos de la coagulación hereditarios y deficiencias inmunes.

En la Región, los procesos de certificación de estas unidades de sangre son heterogéneos como lo son el tipo de servicios que produce esos hemocomponentes y disponen el plasma para fraccionamiento y así mismo las autoridades que regulan y controlan la calidad de estos productos y de los servicios de sangre. Por lo anterior, se requiere implementar procesos de calidad que armonicen los procesos de los servicios con los controles requeridos para obtener productos seguros y de calidad que sean verificables por las autoridades. El curso “Buenas prácticas de manufactura en servicios de sangre”, tiene por propósito apoyar al personal de los servicios de sangre (bancos, centros de colecta, centros de fraccionamiento o separación de sangre, servicios de transfusión, y otros servicios), funcionarios de los Programas Nacionales de Sangre (PNS), y funcionarios de las Autoridades Reguladoras Nacionales (ARN) de productos sanguíneos (biológicos), en la implementación de procesos de calidad, la organización de los servicios de sangre en modelos eficientes y sostenibles y en el aumento de plasma de calidad para la producción medicamentos derivados del plasma (PDMP) y así poder alcanzar el objetivo Regional de “acceso universal a sangre segura”.

PROGRAMA

- | | |
|---------------|--|
| 14:00 – 14:05 | Bienvenida
OPS |
| 14:05 – 14:20 | Palabras de apertura:
Dra Maria Luz Pombo, jefe Unidad Regulación y Calidad, IMT, OPS/OMS
Dra. Meiruze Sousa Freitas, directora Segunda Directoria, ANVISA, Brasil |
| 14:20 – 14:45 | Presentación oficial del curso virtual
“Buenas prácticas de manufactura para servicios de sangre”
Mauricio Beltran D, OPS
João Batista Silva Júnior, ANVISA |

ROL DE LA REGULACIÓN EN LAS POLÍTICAS PÚBLICAS DE ACCESO A SANGRE Y COMPONENTES SANGUÍNEOS

- | | |
|---------------|---|
| 14:45 – 15:00 | Política nacional de sangre y componentes
Helder Melo, Ministerio de Salud de Brasil |
| 15:00 – 15:15 | Regulación de la sangre y de los servicios de sangre
Juan Carlos Galicia Marrufo , COFEPRIS |
| 15:15 – 15:30 | Receso |

MONITOREO DEL CICLO DE VIDA DE HEMODERIVADOS FORTALEZAS Y RETOS REGIONALES

- | | |
|---------------|--|
| 15:30 – 15:45 | Buenas prácticas de manufactura - Ciclo de manufactura GMP
Christiane Silva Costa, ANVISA |
| 15:45 – 16:00 | Plasma calificado para producción de hemoderivados como promotor de las BPM
María del Pilar Álvarez Castelló, CECMED |
| 16:00 – 16:15 | Plasma calificado para producción de hemoderivados como promotor de las BPM
Liliana Oliva, ANMAT |
| 16:15 – 16:30 | Cierre del evento
OPS |