

**RED PANAMERICANA PARA LA ARMONIZACIÓN DE LA REGLAMENTACIÓN FARMACÉUTICA
GRUPO DE TRABAJO DE PLANTAS MEDICINALES**

PLAN DE TRABAJO 2006-2007

Actualizado en Marzo 2006

OBJETIVO 1: Promover y fortalecer el intercambio de información sobre PM				
Actividades	Acciones estratégicas	Producto	Responsable	Fecha
1.1 Actualización del GLOSARIO de Medicamentos (términos referidos a PM)	Recopilar los términos existentes en la publicación de la OMS	Lista de términos de la OMS de los últimos 4-5 años	Edmundo Netto (Brasil)	Jul 2006
	Incluir nuevos términos de la OMS en el documento	Lista de nuevos términos		
	Revisar y actualizar los términos existentes en el Glosario	Glosario actualizado con los términos referentes a PM	GT/PM	Ago-Oct 2006 (e-mail)
1.2 Disponibilizar las legislaciones nacionales sobre PM	Enviar documentos y/o indicar su dirección específica en página web a la Secretaria de la red PARF	Documento consolidado con todas las legislaciones nacionales sobre PM disponible en la página web del GT/PM	Representante de cada bloque regional (México, Brasil, Bolivia, Panama y Jamaica)	15 Mayo 2006
1.3 Actualizar permanentemente los documentos disponibles sobre PM en la página web de la OPS	Buscar los nuevos documentos en la web y/o alcanzar la dirección electrónica a la Secretaria de la Red PARF	Sección actualizada de documentos de referencia en la página web del GT/PM	GT/PM y Secretariado	Permanente

OBJETVO 2: Promover la garantía de la calidad, seguridad y eficacia de PM en las Américas, incluyendo el desarrollo de un programa de vigilancia y control

Actividades	Acciones estratégicas	Producto	Responsable	Fecha
2.1 Elaboración de una propuesta de clasificación o categorización de las PM	Obtener informaciones de la situación actual de clasificación o categorización de las PM en todos los países	Informe de la situación de cada bloque regional	Representante de cada bloque regional (México, Brasil, Bolivia, Panama y Jamaica)	15 Mayo 2006
	Elaborar la versión preliminar de la propuesta	Documento preliminar	Rosalía Reyes (México)	30 Jun 2006
	Discutir y analizar la propuesta	Documento de discusión	GT/PM	Jul / Ago 2006
	Elaborar el borrador	Documento borrador	Secretariado	Sep 2006
	Publicar el borrador en la página web	Documento publicado	Secretariado	Oct 2006
	Analizar los comentarios al borrador recibidos de la página web	Documento de discusión	GT/PM	Feb / Mar 2007
	Elaborar la versión final para presentación a la Conferencia	Documento final de clasificación y categorización de las PM	GT/PM	Jul 2007
2.2 Elaboración de un formato armonizado para las monografías sobre PM	Elaborar la versión preliminar de la propuesta	Presentación de formato	Ana Ruth (Bolivia)	15 Mayo 2006
	Discutir y analizar la propuesta	Documento de discusión	GT/PM	Jul / Ago 2006
	Elaborar el borrador	Documento borrador	Secretariado	Sep 2006
	Publicar el borrador en la página web	Documento publicado	Secretariado	Oct 2006
	Analizar los comentarios al borrador recibidos de la página web	Documento de discusión	GT/PM	Feb / Mar 2007
	Elaborar la versión final para presentación a la Conferencia	Documento final con un formato armonizado para las monografías sobre PM	GT/PM	Jul 2007

2.3 Recolección de información sobre monografías existentes	Definir estrategia para recolectar informaciones sobre monografías existentes	Documento de estrategias	GT/PM (próxima reunión)	
2.4 Armonizar un documento de BPM para PM	Revisar y adaptar la guía para Verificación de BPM de productos farmacéuticos para las PM (tomar como base el documento de normas de BPM para PM elaborado por la OMS)		Carlos Silva (ALIFAR)	
	Elaborar la versión preliminar de la propuesta	Presentación de guía preliminar	Carlos Silva (ALIFAR)	Oct 2006
	Discutir y analizar la propuesta	Documento de discusión	GT/PM (e-mail o reunión)	Nov 2006
	Elaborar el borrador	Documento borrador	GT/PM	Ene 2007
	Publicar el borrador en la página web	Documento publicado	Secretariado	Feb 2007
	Analizar los comentarios al borrador recibidos de la página web	Documento de discusión	GT/PM	Jun 2007
	Elaborar la versión final para presentación a la Conferencia	Documento final de BPM para PM	GT/PM y Secretariado	Jul 2007

OBJETVO 3: Desarrollar propuestas armonizadas en el tema de PM; y apoyar a los países en la implementación de las mismas una vez adoptadas por la Red PARF

Actividades	Acciones estratégicas	Producto	Responsable	Fecha
3.1 Elaborar una propuesta armonizada de requisitos de comercialización según la propuesta de categorización de las PM (Actividad 2.1)	Analizar y actualizar la propuesta de requisitos para registro (definidos en Jamaica / 2000)	Version actual actualizada	GT/PM (e-mail)	15 Mayo 2006
	Analizar y actualizar el contenido de información de etiquetas y rótulos de PM (tomando como base la propuesta los requisitos del GT de Registro de Medicamentos y de Clasificación)	Propuesta de información en Etiquetas y prospectos armonizadas con los GT/ de Registro de Clasificación	Laura Padula (Argentina) Beatriz Luna (Uruguay)	15 Mayo 2006
	Elaborar la versión preliminar de la propuesta	Información recibida consolidada en un doc	Secretariado	30 Jun 2006
	Discutir y analizar la propuesta	Miembros de acuerdo en versión final	GT/PM	Jul / Ago 2006
	Elaborar el borrador	Doc versión preliminar y lista para compartirla con el público en general	Secretariado	Sep 2006
	Publicar el borrador en la página web	Doc en la página web	Secretariado	Oct 2006
	Analizar los comentarios al borrador recibidos de la página web	Consolidación de comentarios en un solo doc	GT/PM	Feb / Mar 2007
	Elaborar la versión final para presentación a la Conferencia	Doc final sobre Requisitos comunes armonizados	GT/PM	Jul 2007

OBJETIVO 4: Promover programas y actividades de educación sobre MP para proveedores de servicios de salud, consumidores y público en general.

Actividades	Acciones estratégicas	Producto	Responsable	Fecha