

TÍTULO: INVIMA APRUEBA EL DEGLUDEC PARA PACIENTES CON DIABETES

FECHA: 19 DE MARZO

FUENTE: CRONICADELQUINDIO.COM

LINK: <http://www.cronicadelquindio.com/noticia-completa-titulo-invima-aprueba-el-degludec-para-pacientes-con-diabetes-seccion-la-general-nota-86235>

El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos, Invima, mediante la resolución del 13 de agosto de 2014 concedió el registro sanitario a Degludec, un novedoso tratamiento para los pacientes con diabetes tipo 2.

La nueva terapia hace parte de la más reciente generación de insulinas basales o de rápida absorción, que permiten tratar la diabetes con un adecuado control glicémico reduciendo los riesgos de una hipoglucemia total o nocturna.

La hipoglucemia es uno de los riesgos más comunes que tiene la diabetes y se define como una baja repentina de los niveles de azúcar en el cuerpo, este padecimiento es causante de síntomas como taquicardia, sudores, temblores y debilidad entre otros síntomas.

Durante el primer semestre de 2013 Degludec ha sido aprobado en países como Reino Unido, Dinamarca y en otros mercados europeos. A partir de ahora, podrá ser implementado por los médicos especialistas colombianos para el tratamiento de las personas que conviven día a día con la diabetes.

MEDICAMENTOS

[VER MÁS...](#)

TÍTULO: POLICÍA INCAUTA MEDICAMENTOS FALSIFICADOS PARA EL COLESTEROL

FECHA: 18 DE MARZO

FUENTE: RCNRADIO.COM

LINK: <http://www.rcnradio.com/noticias/policia-incauta-medicamentos-para-el-colesterol-falsificados-200183>

La Policía allanó en el barrio Restrepo, en el sur de Bogotá, una fábrica clandestina de un reconocido medicamento alemán usado para el control del colesterol alto.

Según el Coronel Óscar Pinzón, Comandante Operativo de la Policía Metropolitana, se falseaban los medicamentos utilizando cemento, harina y ladrillo. "Este medicamento que se llama Lipitor era vendido en Colombia y pretendían enviarlo al Ecuador, el decomiso supera los mil trescientos millones de pesos", dijo el oficial.

Se trata de 170 mil tabletas cuyo valor en el mercado supera los mil 300 millones de pesos, la mitad de los medicamentos iban a ser llevados a Ecuador y el sur de Colombia.

Según Pinzón las personas que ingieran los medicamentos falsificados podrían tener problemas digestivos y renales graves, por lo que hizo un llamado a que este tipo de drogas sean adquiridas en sitios de confianza.

[VER MÁS...](#)

TÍTULO: EXPERTOS PIDEN MEDIDAS PARA ASEGURAR EL PROCESO DE FARMACOVIGILANCIA

FECHA: 16 DE MARZO

FUENTE: INFOSALUS.COM

LINK: <http://www.infosalus.com/farmacia/noticia-expertos-piden-medidas-asegurar-proceso-farmacovigilancia-20150318121603.html>

<https://es.noticias.yahoo.com/expertos-abogan-implementar-medidas-orientadas-garantizar-proceso-farmacovigilancia-111603149.html>

Expertos reunidos en el XIX Congreso Nacional de Hospitales y Gestión Sanitaria han abogado por implementar medidas orientadas a garantizar el proceso de farmacovigilancia en los tratamientos biológicos, lo que significaría llevar a cabo una correcta identificación y seguimiento individual del medicamento en el momento de la prescripción por el médico, de la dispensación por el farmacéutico y de la administración al paciente.

MEDICAMENTOS

Hoy en día, en el ámbito mundial, una de cada ocho prescripciones que se realiza lo es de un fármaco biológico y estos fármacos representan más del 16 por ciento del gasto global en medicamentos, según ha afirmado la subdirectora médica del Hospital General de Alicante, la doctora Genoveva Moncho.

Por ello, en este mismo encuentro, organizado por la Sociedad Española de Directivos de la Salud (SEDISA) y por la Asociación Nacional de Directivos de Enfermería (ANDE), MSD ha reunido en la mesa de debate 'Desafío en terapias biológicas: directo a la solución' a estos expertos para intercambiar opiniones sobre lo que representa la llegada de estos tratamientos a un diverso grupo de pacientes afectados de patologías graves y relativamente frecuentes pero con mínimas posibilidades de tratamiento eficaz.

"En los hospitales españoles el uso de fármacos biológicos ha seguido un patrón similar al observado en otros países de nuestro entorno, dando lugar a cambios relevantes en la forma de prescribir y controlar estos tratamientos, en la forma de dispensarlos, y en la necesidad, dado su coste, de priorizar las alternativas más eficientes", ha añadido la doctora Moncho.

[VER MÁS...](#)

TÍTULO: LA FARMACOVIGILANCIA, CLAVE EN EL DESARROLLO DE LOS TRATAMIENTOS BIOLÓGICOS

FECHA: 18 DE MARZO

FUENTE: PHARMATECH.ES

LINK: <http://www.pharmatech.es/noticias/20150318/farmacovigilancia-clave-desarrollo-tratamientos-biologicos#.VQrFS06G Vs>

Bajo el título “Desafío en terapias biológicas: directo a la solución”, la multinacional MSD ha reunido en una mesa debate a expertos para intercambiar opiniones y experiencias sobre lo que representa la llegada de estos tratamientos a un diverso grupo de pacientes afectados de patologías graves y relativamente frecuentes, pero con mínimas posibilidades de tratamiento eficaz.

Este encuentro tuvo lugar en el marco del XIX Congreso Nacional de Hospitales y Gestión Sanitaria organizado por SEDISA (Sociedad Española de Directivos de la Salud) y ANDE (Asociación Nacional de Directivos de Enfermería).

MEDICAMENTOS

Los expertos manifestaron que la mejor forma para personalizar estos tratamientos es teniendo en cuenta la principal línea de investigación. Han insistido en que la complejidad de las moléculas y de su proceso de fabricación, así como de los posibles riesgos asociados, plantean la necesidad de implementar las medidas oportunas orientadas a garantizar el proceso de farmacovigilancia, lo que significa llevar a cabo una correcta identificación y seguimiento individual del medicamento en el momento de la prescripción por el médico, de la dispensación por el farmacéutico y de la administración al paciente. “Cualquier cambio de terapia sólo puede ser realizado y autorizado por el clínico, en base, exclusivamente, a criterios médicos y científicos, pues es quien mejor conoce la historia clínica de cada paciente y quien debe decidir qué es lo mejor para cada uno de ellos”, afirmó Natividad Calvente, adjunta a la dirección de Relaciones Institucionales de MSD en España, quien ejerció como moderadora.

VER MÁS...

TÍTULO: NUEVOS MEDICAMENTOS APROBADOS POR SANIDAD

FECHA: 18 DE MARZO

FUENTE: FARMACOVIGILANCIA.TV

LINK: <http://farmacovigilancia.tv/blog/nuevosmedicamentos-aprobados-por-sanidad/>

Hoy se ha publicado el boletín mensual del mes de febrero de 2015 de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios donde se publica, entre otra información, el listado de nuevo medicamentos aprobados para su uso comercial.

NUEVOS MEDICAMENTOS

Los medicamentos que la AEMPS ha considerado de interés para los profesionales sanitarios son:

Jinarc (TOLVAPTAN)

Indicado para enlentecer la progresión del desarrollo de quistes y la insuficiencia renal en adultos con enfermedad renal poliquística autosómica dominante (ERPAD) con estadio 1-3 de la enfermedad renal crónica al inicio del tratamiento y con evidencia de evolución rápida de la enfermedad (ver sección 5.1 de la ficha técnica).

El principio activo es tolvaptan, un antagonista de la vasopresina que disminuye la proliferación de quistes en la ERPAD mediante la reducción intracelular de los niveles de AMPc. Tolvaptan también se encuentra autorizado en el tratamiento de pacientes adultos con hiponatremia secundaria al síndrome de secreción inadecuada de hormona antidiurética (SIHAD), aunque las dosis estudiadas en el tratamiento de la ERPAD son distintas.

[VER MÁS...](#)

TÍTULO: FALTAN DOS PASOS PARA LEGALIZAR VENTA DE CARNE DE CHIGÜIRO

FECHA: 18 DE MARZO

FUENTE: RCNRADIO.COM

LINK: <http://www.rcnradio.com/noticias/faltan-dos-pasos-para-legalizar-venta-de-carne-de-chiguero-199966>

<http://prensalibrecasanare.com/casanare/15207-ica-dio-vna-libre-caza-a-la-comercial-del-chiguero.html>

<http://www.llanera.com/?id=20014>

Con la gestión de la Gobernación de Casanare y el ICA, que expidió la resolución que establece la reglamentación sanitaria para el aprovechamiento comercial de la carne y de los productos provenientes de la especie de chigüiro; solo faltaría la licencia del Invima y que el Ministerio de Medio Ambiente levante la veda sobre la especie.

El anuncio fue hecho por la dirección del medio ambiente de la Secretaría de Agricultura, Ganadería y Medio Ambiente “después de más de 10 años de gestiones y estudios, se reinició el proceso para permitir la comercialización de carne de chigüiro para el consumo humano y del procesamiento de los subproductos, que como la piel, son apetecidos por la industria de la marroquinería”.

COMPETITIVIDAD

ALIMENTOS Y

BEBIDAS

Abel Ladino, funcionario de la cartera de Agricultura, le dijo a La Voz de Yopal que “el proceso estuvo estancado por la falta de conocimiento, el falso proteccionismo y una precaria política de aprovechamiento que estaban llevando a la desaparición de una especie silvestre que podría representar una alternativa económica para cientos de campesinos casanareños”.

VER MÁS...

TÍTULO: RESTRICCIÓN DE COMIDA RÁPIDA NO REDUJO TASAS DE OBESIDAD

FECHA: 19 DE MARZO

FUENTE: NOTICIAS.TERRA.COM.CO

LINK: <http://noticias.terra.com.co/mundo/eeuu/restriccion-de-comida-rapida-no-redujo-tasas-de-obesidad,024c608d2103c410VgnCLD200000b1bf46d0RCRD.html>

Una muy aclamada ley que restringió la apertura de nuevos restaurantes de comida rápida en una de las secciones más pobres de Los Ángeles no redujo las tasas de obesidad ni mejoró las dietas, encontró un estudio.

Legisladores de la ciudad aprobaron la ordenanza de zonificación en 2008 que limitó la apertura o ampliación de expendios de comida rápida en un área de 83 kilómetros cuadrados (32 millas cuadradas) al sur de la autopista Interestatal 10, donde existen altas tasas de obesidad y otros problemas de salud.

La ley, que se creyó fue el primer esfuerzo de su tipo por parte de un alcalde para mejorar la salud pública, no prohibió expendios nuevos de comida rápida en centros comerciales.

COMPETITIVIDAD

ALIMENTOS Y

BEBIDAS

La investigación realizada por Rand Corp. encontró que las tasas de obesidad en el sur de Los Ángeles continuaron aumentando después de la aprobación de la ley.

VER MÁS...

TÍTULO: ¿QUÉ ALIMENTOS ELEGIR Y CUÁLES NO PARA MITIGAR DOLORES REUMÁTICOS?

FECHA: 18 DE MARZO

FUENTE: CLARIN.COM

LINK: http://www.clarin.com/buena-vida/nutricion/alimentos-evitar-prevenir-dolores-reumaticos_0_1322268149.html

Las enfermedades reumáticas abarcan distintos procesos inflamatorios en las articulaciones, en los huesos, en los tendones y ligamentos ocasionando dolor, limitan el normal funcionamiento y, en los peores casos, hay deformación de las estructuras del músculo esquelético.

COMPETITIVIDAD

ALIMENTOS Y

BEBIDAS

Aunque no existen evidencias científicas que demuestren que la alimentación sea el principal pilar para tratar estas enfermedades, hay ciertos alimentos que pueden favorecer y otros, por el contrario, que pueden mitigar la aparición de estas patologías. No obstante, también intervienen componentes ambientales, y será necesario considerar los factores propios del individuo para ser evaluados, que ayudarán a mitigar los síntomas propios de estas enfermedades tan dolorosas.

De ahí la importancia de la correcta selección de alimentos. De saber elegir las grasas que no agravan la sintomatología, y de proporcionar un conjunto de nutrientes necesarios para evitar los síntomas de estas enfermedades tan dolorosas.

La elección de alimentos naturales ayudará a estabilizar el sistema inmunitario y evitar el mal funcionamiento orgánico.

VER Más...

TÍTULO: BLANCA CAJIGAS: LA ENCARGADA DE LA INSPECCIÓN Y VIGILANCIA EN EL PAÍS

FECHA: 19 DE MARZO

FUENTE: CONTEXTOGANADERO.COM

LINK: <http://www.contextoganadero.com/reportaje/blanca-cajigas-la-encargada-de-la-inspeccion-y-vigilancia-en-el-pais>

Blanca Elvira Cajigas, actual directora del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos, Invima, habló con CONtexto ganadero sobre los resultados que se han venido obteniendo para la carne colombiana en el mercado asiático y el papel que en ello ha tenido su entidad.

Cajigas es ingeniera industrial de la Universidad de América y se ha desempeñado como directora general de Calidad del Ministerio de la Protección Social y viceministra de Salud y Bienestar.

La directora considera positivo el momento actual, resaltó el trabajo que se viene adelantando con plantas de beneficio en el territorio nacional y aseguró que se fortaleció un modelo de inspección, vigilancia y control basado en riesgo de infraestructura física a nivel nacional.

CONtexto ganadero (CG): ¿Cuál fue el balance frente a la gira que junto a Fedegán, el ICA y Procolombia se hizo a Oriente Medio?

Blanca Elvira Cajigas (BEC): Bueno, el balance es muy positivo con respecto a los objetivos que se habían trazado como concretar posibilidades de exportación a países como Jordania, Egipto y Argelia.

DE INTERÉS

Creo que las cosas se viene dando en forma muy rápida en cuanto a los resultados y eso vale la pena destacarlo como algo muy positivo.

[VER MÁS...](#)

TÍTULO: SENADOR VELASCO PIDIÓ MÁS APOYO PARA LOS PEQUEÑOS EMPRESARIOS DE NUESTRO PAÍS

FECHA: 17 DE MARZO

FUENTE: SENADO.GOV.CO

LINK: <http://www.senado.gov.co/sala-de-prensa/senadores-noticias/item/22215-senador-velasco-pidio-mas-apoyo-para-los-pequenos-empresarios-de-nuestro-pais>

El senador Luis Fernando Velasco intervino en el debate que se llevó a cabo en el recinto de la Comisión Segunda sobre la conveniencia del Plan Nacional de Desarrollo, Velasco habló sobre Bancóldex y el Invima, dos temas que le preocupan y que considera importantes para el desarrollo empresarial de los Colombianos.

DE INTERÉS

Velasco aseguró que los temas que presentó la ministra de Comercio, Cecilia Álvarez Correa Glen son planteamientos para sentarse a discutir "lo que ustedes están haciendo con Bancóldex , que parte de la crisis de la pequeña empresa es la falta de bancos de primer piso, porque el gobierno oferta recursos pero el sector financiero solo le presta al que demuestre que no necesita que le presten, es decir en Colombia para obtener un crédito uno tiene que demostrar que no lo necesita porque si demuestra que lo necesita no se lo dan, entonces a mí me parece interesante lo que vienen planteando".

El Senador del Partido Liberal afirmó que el Instituto Nacional de vigilancia de medicamentos y alimentos (Invima) debe ser una herramienta para generar competitividad y desarrollo empresarial en nuestro país, no para perseguir a los pequeños empresarios y evadir los temas de gran relevancia.

[VER MÁS...](#)

TÍTULO: DETECTAN EFECTOS ADVERSOS DE MEDICAMENTOS POR MEDIO DE LAS REDES SOCIALES

FECHA: 18 DE MARZO

FUENTE: CIENCIAALDIA.COM

LINK: <http://cienciaaldia.com/2015/03/detectan-efectos-adversos-de-medicamentos-por-medio-de-las-redes-sociales/>

Investigadores de la Universidad Carlos III de Madrid (UC3M) han desarrollado un sistema para detectar los efectos adversos de los medicamentos siguiendo en tiempo real la información sobre salud que generan los pacientes en redes sociales como Twitter o blogs especializados.

Cada 5 segundos se realizan 170.000 búsquedas en Google sobre salud, lo que convierte a este campo en la tercera categoría más buscada, explican los investigadores. "Los ciudadanos generan ahora mucha información, de modo que las

redes sociales pueden ser una valiosa fuente para descubrir efectos adversos de los medicamentos una vez el fármaco ha finalizado la fase de ensayos clínicos y empieza a comercializarse”, apunta una de las investigadoras, Isabel Segura Bedmar, del departamento de Informática de la UC3M. La gran cantidad de datos que deben almacenarse, su variedad y la velocidad con la que se ven modificados hacen de este un problema típico de big data.

DE INTERÉS

El prototipo que han creado estos científicos, en el marco del proyecto de investigación europeo TrendMiner, permite analizar los comentarios en redes sociales por medio de técnicas de procesamiento del lenguaje natural (PLN). Gracias a estas técnicas, las descripciones coloquiales de los pacientes se “traducen” a datos manejables en estudios comparativos que permitan la obtención de patrones, tendencias, etc. “Estos datos pueden también combinarse con los obtenidos de otras fuentes, como son las historias clínicas electrónicas de los pacientes; en ellas aparece información muy útil sobre diagnósticos, tratamientos, etc., también descrita en gran parte en lenguaje natural, por lo que es necesario codificarla y convertirla en información estructurada con la que poder trabajar”, explica otra de las investigadoras, la profesora Paloma Martínez, del Laboratorio de Bases de Datos Avanzadas de la UC3M.

VER MÁS...

TÍTULO: CANCELLERES DE LA ALIANZA DEL PACÍFICO ANALIZAN NUEVAS ÁREAS DE INTEGRACIÓN

FECHA: 18 DE MARZO

FUENTE: OEM.COM.MX

LINK: <http://www.oem.com.mx/laprensa/notas/n3742504.htm>

El secretario de Relaciones Exteriores, José Antonio Meade Kuribreña, encabezó este miércoles en Washington, D. C., una reunión de trabajo con los cancilleres de los países miembros de la Alianza del Pacífico, que tuvo como propósito revisar los avances y retos del mecanismo rumbo a la Cumbre de Urubamba, en Perú.

Bajo la conducción del canciller Meade, se revisaron avances en la implementación de los mandatos, se identificaron áreas en las que es necesario intensificar el trabajo y se consideraron las acciones de relacionamiento externo realizadas a la fecha para poner en marcha proyectos de cooperación específicos con los 32 países observadores y los distintos organismos como el Banco Interamericano de Desarrollo (BID), la Organización para la Cooperación y el Desarrollo Económicos (OCDE), el Banco de Desarrollo de América Latina (CAF), la Asociación de Naciones del Sudeste Asiático (ANSEA) y la Unión Europea (UE).

Los cancilleres expresaron su satisfacción por los resultados alcanzados, que han permitido afianzar la vocación de la Alianza del Pacífico como mecanismo de integración. Además, reconocieron la necesidad de concluir trabajos pendientes, de

manera que aseguren la libre movilidad de personas, bienes, servicios y capitales entre los miembros, y se avance hacia nuevas áreas de integración.

En la reunión participaron los cancilleres de Colombia, Maria Ángela Holguín Cuellar; del Perú, Gonzalo Gutiérrez Reinel; de México, José Antonio Meade Kuribreña así como el viceministro de Relaciones Exteriores de Chile, Edgardo Riveros Marín, quienes viajaron a Washington para participar en el 49° periodo extraordinario de sesiones de la Asamblea General de la Organización de Estados Americanos (OEA).

[VER MÁS...](#)