

PLANTAS DE SACRIFICIO

Fuente: cronicadelquindio.com

Fecha: mayo 05

Titular: [Gobernación estudiará la posibilidad de habilitar mataderos del Quindío](#)

A raíz del plan de racionalización de plantas de beneficio animal realizado por el **Invima**, en donde cerrarían los mataderos del Quindío el próximo 8 de agosto, esta semana se reunió una mesa de trabajo para estudiar la posibilidad de pensar en otros establecimientos diferentes a Frigocafé. De esta forma, el secretario de Agricultura del departamento, Carlos Alberto Gómez Chacón aseguró que se hará un estudio técnico de la norma. “Tenemos plazo hasta el 30 de mayo para revisarlo en conjunto con el **Invima** y la Procuraduría Ambiental y Agraria, y definir con los alcaldes cuáles plantas y cuáles municipios podrían tener mataderos de autoconsumo”, afirmó.

Fuente: eldiario.com.co

Fecha: mayo 05

Titular: [La educación, la salud y Turismo prioridad del gobierno de Apía](#)

El alcalde de Apía, Jorge Humberto Arboleda, entregó a los habitantes del municipio el plan de gestión de sus primeros 100 días de gobierno, el cual se ha enfocado en buscar recursos que permitan la consolidación de proyectos en educación, salud y turismo. (...) En programas puntuales como el cacao y plátano se va a trabajar con 200 familias para la diversificación rural, con los apicultores se firmó un convenio para la ampliación de este sector, así mismo fortalecer la planta de sacrificio porcino, cumpliendo con las normativas de la Cárdex y el **Invima** para tener una planta regional, que le pueda aportar a poblados vecinos como Santuario, La Celia, Balboa, Pueblo Rico y el departamento del Chocó.

NOTICIAS DE MENCION CORPORATIVA

EXPORTACIONES

Fuente: eltiempo.com

Fecha: mayo 05

Titular: ['Trabas, otra razón que tumba exportaciones': presidente de Analdex](#)

La baja dinámica de las exportaciones colombianas desde hace 18 meses no se explica solo por las dificultades de los mercados internacionales, sino por la excesiva regulación que deben cumplir los empresarios, las sanciones a las que están expuestos y las trabas que se le imponen a esta actividad en el país. (...) Pero, según el presidente de Analdex, los obstáculos también son frecuentes en la parte ambiental y sanitaria, específicamente, con el ICA y el **Invima**, así como con el diligenciamiento de formularios que hay que llenar para efectuar una exportación.

IMPLANTES PIP

Fuente: Pazífico Noticias

Fecha: mayo 04

Titular: [Mujeres afectadas por implantes PIP piden agilizar retiro de sus prótesis](#)

Aproximadamente 150 mujeres que tienen en sus cuerpos implantes PIP no han podido realizarse la cirugía para retirárselos, así lo denunció Gladys Arcila, directora de la Fundación H2O que se encarga de luchar por los derechos de las afectadas por estas prótesis. Ella hizo un llamado de atención a la junta médica del Hospital Universitario para que acelere estos procedimientos. (...) Según la directora de la fundación H2O, el **Invima** es también responsable por los perjuicios ocasionados a las implantadas porque esta entidad permitió el ingreso de los PIP al país sin realizar el control de calidad que permitiría establecer lo dañino de sus componentes.

REUNIÓN DE LAS ARNR

Fuente: quadratin.com.mx

Fecha: mayo 04

Titular: [Presenta México avances en cuidados paliativos](#)

Durante el primer día de actividades de la Reunión de las Autoridades Reguladoras Nacionales de Referencia Regional (ARNr), que se celebra en Brasilia, Brasil, México presentó los avances registrados para garantizar el acceso a medicamentos controlados, necesarios para proporcionar cuidados paliativos y control del dolor, en coordinación con laboratorios, distribuidoras y farmacias en el país. (...) El encuentro internacional que se realiza en Brasil los días 3 y 4 de mayo, reúne a representantes de agencias sanitarias de Canadá (Health Canada), Estados Unidos (FDA), Colombia (**INVIMA**), Cuba (CECMED), Brasil (ANVISA), Argentina (ANMAT) y México, a través de la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS), junto con la Organización Panamericana de la Salud (OPS).

Fuente: quadratin.com.mx

Fecha: mayo 04

Titular: [Presenta México estrategia de medicamentos genéricos en Brasil](#)

En el marco de la Reunión de las Autoridades Reguladoras Nacionales de Referencia Regional (ARNr), que se realizó en la ciudad de Brasilia, Brasil, la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (Cofepris), presentó este miércoles la estrategia de México en materia de medicamentos genéricos, que ha permitido favorecer la competitividad del sector farmacéutico y el acceso efectivo a medicamentos de calidad a mejor precio. (...)El encuentro de las Autoridades Reguladoras Nacionales de Referencia Regional, se realizó en la capital de Brasil los días 3 y 4 de mayo, y reunió a representantes de las agencias sanitarias de Canadá (Health Canada), Estados Unidos (FDA), Colombia (**INVIMA**), Cuba (CECMED), Brasil (ANVISA), Argentina (ANMAT) y México (Cofepris), así como de la Organización Panamericana de la Salud (OPS).

[NOTICIAS DE
MENCION
CORPORATIVA](#)

[FUNCIONES INVIMA](#)

Fuente: naturalproductsinsider.com

Fecha: mayo 04

Titular: [Descripción general de los mercados de América del Sur](#)

América del Sur está compuesta por 12 países independientes y tres territorios dependientes, como Argentina, Bolivia, Brasil, Chile, Colombia, Ecuador, Guyana, Paraguay, Perú, Surinam, Uruguay, Venezuela, Islas Malvinas ([UK), en la Guayana francesa (Francia), Georgia del Sur y Sandwich del Sur (Reino Unido). El país más grande por área y la más poblada es Brasil; que ocupa aproximadamente el 50 por ciento de la superficie total de la parte continental, y más del 52 por ciento de la población vive en su territorio. El estado independiente más pequeño es Surinam. (...) Todos los artículos de venta de alimentos procesados, incluidos los productos importados a granel para reenvasado para su uso por menor sin transformar, deben ser registrados y aprobados por el **INVIMA** (Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos). Después de la presentación de toda la documentación requerida, el registro del producto por el **INVIMA** toma tres días hábiles. La mayor parte del registro del producto se puede completar a través de Internet. El registro **INVIMA** tiene una validez de 10 años, pero sólo por el solicitante (exportador o importador) y el fabricante especificado.