

INDICE GENERAL POR CAPÍTULOS Y CUESTIONES

LECCIÓN INAUGURAL

Bloque I.- MARCO LEGAL E INSTITUCIONAL

	<i>DERECHO FARMACÉUTICO</i>
1.	<i>Marcos de referencia del ordenamiento farmacéutico español</i>
2.	<i>Fundamentos y rasgos más significativos</i>
3.	<i>Bases normativas</i>
	<i>ADMINISTRACIÓN FARMACÉUTICA</i>
4.	<i>Instituciones que integran la Administración Farmacéutica</i>

Bloque II.- CONCEPTO Y CLASIFICACIÓN LEGAL

	<i>MEDICAMENTOS Y SUS CLASES</i>
	<i>MEDICAMENTOS DE USO HUMANO</i>
5.	<i>Medicamento de uso humano</i>
6.	<i>"Tipos" de medicamentos legalmente reconocidos</i>
	<i>MEDICAMENTOS DE USO VETERINARIO</i>
7.	<i>Evolución de los medicamentos veterinarios</i>
8.	<i>Aspectos particulares de la regulación de los veterinarios</i>
	<i>FORMULAS Y PREPARADOS OFICINALES</i>
9.	<i>Conceptos y diferencias entre Formulas Magistrales y Preparados Oficinales</i>
10.	<i>Composición de Formulas y Preparados</i>
	<i>MEDICAMENTOS PUBLICITARIOS</i>
11.	<i>Regulación especial de los Medicamentos publicitarios</i>
	<i>MEDICAMENTOS PEDIÁTRICOS</i>
12.	<i>Regulación especial de los Pediátricos</i>

Bloque III.- OTRAS CATEGORIAS DE MEDICAMENTOS

	<i>MEDICAMENTOS ESPECIALES</i>
13.	<i>Concepto de Medicamentos Especiales</i>
14.	<i>Singularidades de registro de los Medicamentos Especiales</i>
	<i>BIOLÓGICOS, DE ORIGEN HUMANO Y DE TERAPIAS AVANZADAS</i>
15.	<i>Medicamentos biológicos y de origen humano</i>
16.	<i>Medicamentos de terapias avanzadas</i>

	<i>RADIOFÁRMACOS</i>
17.	<i>Concepto de radiofármaco y utilidad</i>
	MEDICAMENTOS CON SUSTANCIAS PSICOACTIVAS CON POTENCIAL ADICTIVO
18.	<i>Definición y regulación de los medicamentos con sustancias psicoactivas</i>
	HOMEOPÁTICOS
19.	<i>Características y regulación legal de los Medicamentos Homeopáticos</i>
20.	<i>Comercialización de los Medicamentos Homeopáticos</i>
	PLANTAS MEDICINALES
21.	<i>Medicamentos Tradicionales de Plantas</i>
22.	<i>Comercialización libre de las plantas medicinales</i>
	GASES MEDICINALES
23.	<i>Definición y utilización de los gases medicinales</i>
Bloque IV.- AUTORIZACIÓN Y REGISTRO	
	AUTORIZACIÓN Y REGISTRO DE MEDICAMENTOS EN ESPAÑA
24.	<i>Autorización y Registro de los medicamentos</i>
25.	<i>Registro de medicamentos por la AEMPS</i>
26.	<i>Ámbito de los registros que tramita la AEMPS</i>
	AUTORIZACIÓN Y REGISTRO DE MEDICAMENTOS EN EUROPA
27.	<i>Autorización, registro y supervisión de medicamentos por la EMA</i>
	ETIQUETADO, PROSPECTO Y FICHA TÉCNICA
28.	<i>Etiquetado y Prospecto</i>
29.	<i>Ficha Técnica</i>
	AUTORIZACIÓN DE GENÉRICOS (EFG) Y BIOSIMILARES
30.	<i>Concepto de medicamentos genérico y singularidades</i>
31.	<i>Concepto de medicamentos biosimilar y singularidades</i>
32.	<i>Bioequivalencia</i>
	AUTORIZACIÓN DE MEDICAMENTOS HUÉRFANOS
33.	<i>Concepto de medicamentos huérfanos y singularidades</i>
34.	<i>Uso Compasivo de Medicamentos</i>
35.	<i>Uso de Medicamentos No autorizados en España</i>

Bloque V.- INVESTIGACIÓN E INNOVACIÓN	
	<i>ENSAYOS CLÍNICOS</i>
36.	<i>Concepto de Ensayo Clínico: cometidos de la AEMPS</i>
37.	<i>Protección a los sujetos participantes en ensayos</i>
38.	<i>Trámites para la autorización de un ensayo clínico</i>
	<i>FOMENTO DE LA I+D</i>
39.	<i>Fomento de la I+D+i en el ámbito farmacéutico</i>
40.	<i>Plan PROFARMA</i>
41.	<i>Plataformas Tecnológicas Europeas</i>
	<i>PATENTE FARMACÉUTICA</i>
42.	<i>Patente en España</i>
43.	<i>Tipos de patente. Procedimientos. Patente Europea</i>
Bloque VI.- VIGILANCIA, CONTROL Y SANCIÓN	
	<i>FARMACOVIGILANCIA DE MM DE USO HUMANO</i>
44.	<i>Bases legales de la Farmacovigilancia</i>
45.	<i>Estudios de Seguridad de Pos autorización</i>
46.	<i>Evaluación Beneficio/Riesgo en medicamentos autorizados</i>
47.	<i>Medidas de minimización del riesgo</i>
	<i>TRAZABILIDAD</i>
48.	<i>Garantías de trazabilidad de los medicamentos</i>
	<i>INSPECCIÓN Y CONTROL</i>
49.	<i>Administraciones competentes en materia de inspección</i>
	<i>RÉGIMEN SANCIONADOR</i>
50.	<i>Elementos comunes. Infracciones y Sanciones en materia de ensayos clínicos y en comercialización</i>
51.	<i>Competencia sancionadora. Infracciones y Sanciones en materia de Oficinas de Farmacia</i>
	<i>MEDICAMENTOS FALSIFICADOS</i>
52.	<i>Medicamentos falsificados</i>
	<i>MEDIACIÓN EN EL ÁMBITO FARMACÉUTICO</i>
53.	<i>Mediación en el ámbito farmacéutico</i>
Bloque VII.- FABRICACIÓN Y DISTRIBUCIÓN	
	<i>LABORATORIOS FARMACÉUTICOS</i>
54.	<i>Concepto legal y tipos de Laboratorios Farmacéuticos</i>
55.	<i>Laboratorios Fabricante e Importador</i>
56.	<i>Personal Técnico de los Laboratorios Farmacéuticos</i>

57.	<i>Normas de Correcta Fabricación</i>
58.	<i>Garantías de Abastecimiento</i> <i>ALMACENES MAYORISTAS</i>
59.	<i>Distribución de medicamentos</i>
60.	<i>Obligaciones de los Almacenes Mayoristas: BPD</i> <i>COMERCIO EXTERIOR</i>
61.	<i>Importación y exportación de Medicamentos</i> <i>PRODUCTOS SANITARIOS</i>
62.	<i>Marco legal de los Productos Sanitarios</i> <i>COSMÉTICOS Y PRODUCTOS DE HIGIENE PERSONAL</i>
63.	<i>Marco legal de los Cosméticos y Productos de Cuidado Personal</i>
64.	<i>Fabricación y Comercialización de Cosméticos</i>
Bloque VIII.- FORMACIÓN, INFORMACIÓN Y PROMOCIÓN	
	<i>FORMACIÓN PROFESIONAL</i>
65.	<i>Regulación de los Estudios de Grado de Farmacia</i>
66.	<i>Formación Postgraduada en Farmacia</i>
67.	<i>Acreditación en la Formación farmacéutica continuada</i> <i>INFORMACIÓN Y PROMOCIÓN</i>
68.	<i>Publicidad destinada al público en general</i>
69.	<i>Información directa a pacientes</i>
70.	<i>Información y promoción a Profesionales Sanitarios</i>
71.	<i>Publicidad de los productos sanitarios</i>
72.	<i>Publicidad de productos con pretendida finalidad sanitaria</i>
Bloque IX.- PRESCRIPCIÓN, DISPENSACIÓN, ORDENACION FARMACÉUTICA Y PROTECCION DE DATOS	
	<i>PRESCRIPCIÓN</i>
73.	<i>Regulación de la prescripción</i> <i>RECETA MÉDICA Y ÓRDENES DE DISPENSACIÓN</i>
74.	<i>Receta médica</i>
75.	<i>Receta de estupefacientes</i>
76.	<i>Receta electrónica</i> <i>ORDENACIÓN Y PLANIFICACIÓN</i>
77.	<i>Ordenación farmacéutica</i>
78.	<i>Planificación; procedimientos de autorización</i>
79.	<i>Oficinas de Farmacia y Ley de Sociedades Profesionales</i>

	<i>FUNCIONES Y RÉGIMEN DE LOS FARMACÉUTICOS DE LAS OFICINAS DE FARMACIA</i>
80.	<i>Derechos y deberes del titular de Oficinas de Farmacia</i>
81.	<i>Instalaciones, personal y horarios en Oficinas de Farmacia</i>
82.	<i>Venta de medicamentos por Internet</i>
83.	<i>Incompatibilidades profesionales</i>
	<i>PROTECCIÓN DE DATOS</i>
84.	<i>Protección de datos en el ámbito farmacéutico</i>
85.	<i>Derechos y deberes en materia de protección de datos</i>
	<i>COLEGIOS PROFESIONALES FARMACÉUTICOS</i>
86.	<i>Colegios Profesionales y Consejo General</i>
Bloque X.- USO RACIONAL DE LOS MEDICAMENTOS	
	<i>ATENCIÓN PRIMARIA</i>
87.	<i>Farmacéuticos de Atención Primaria</i>
	<i>ATENCIÓN ESPECIALIZADA</i>
88.	<i>Servicios de Farmacia Hospitalaria</i>
	<i>PRESTACIÓN FARMACÉUTICA</i>
89.	<i>Concepto de Prestación Farmacéutica</i>
90.	<i>Titulares de la Prestación Farmacéutica</i>
91.	<i>Atención Farmacéutica</i>
92.	<i>Prestación Farmacéutica en el Mutualismo administrativo</i>
	<i>FINANCIACIÓN PÚBLICA</i>
93.	<i>Financiación pública de medicamentos y productos sanitarios</i>
94.	<i>Procedimiento para la financiación pública</i>
	<i>PRECIOS</i>
95.	<i>Intervención en materia de precios de los medicamentos</i>
96.	<i>Mecanismo para la formación de precios en los medicamentos</i>
97.	<i>Precios de Referencia y Precio Seleccionado</i>
98.	<i>Descuentos y Bonificaciones</i>
99.	<i>Compra centralizada de medicamentos y productos sanitarios</i>
	<i>APORTACIÓN SOBRE VENTAS</i>
100.	<i>Aportaciones al SNS sobre el volumen de ventas</i>
LECCIÓN FINAL	