

ÍNDICE DE BLOQUES Y CONTENIDOS, CAPÍTULOS Y CUESTIONES¹.

BLOQUE I. MARCO LEGAL E INSTITUCIONAL

DERECHO FARMACÉUTICO.

1. *MARCOS DE REFERENCIA DEL ORDENAMIENTO FARMACÉUTICO ESPAÑOL.*
2. *FUNDAMENTOS Y RASGOS MÁS SIGNIFICATIVOS.*
3. *BASES NORMATIVAS.*

ADMINISTRACIÓN FARMACÉUTICA.

4. *INSTITUCIONES QUE INTEGRAN LA ADMINISTRACIÓN FARMACÉUTICA.*

BLOQUE II. MEDICAMENTO Y SUS CLASES

USO HUMANO.

5. *CONCEPTO DE MEDICAMENTO DE USO HUMANO*
6. *DELIMITACION DE LAS FRONTERAS ENTRE MEDICAMENTOS Y OTROS PRODUCTOS*
7. *“TIPOS” DE MEDICAMENTOS LEGALMENTE RECONOCIDOS*

USO VETERINARIO

8. *EVOLUCIÓN LEGISLATIVA DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS*
9. *ASPECTOS NORMATIVOS PARTICULARES DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS*

¹ Este Índice de detalle podría modificarse a lo largo del periodo lectivo del Curso de acuerdo a las necesidades docentes. En cualquier caso las posibles modificaciones serán notificadas a los alumnos con la debida antelación y no afectaran a los test de autocomprobación.

CBDF©

online/2018

FÓRMULAS Y PREPARADOS

10. CONCEPTO Y DIFERENCIAS ENTRE FORMULAS MAGISTRALES Y PREPARADOS OFICINALES.
11. COMPOSICIÓN DE LAS FORMULAS Y PREPARADOS. LABORATORIOS DE ELABORACIÓN

BLOQUE III: MEDICAMENTOS ESPECIALES

MEDICAMENTOS ESPECIALES

12. MEDICAMENTOS ESPECIALES
13. PECULIARIDADES DE REGISTRO DE LOS MEDICAMENTOS ESPECIALES

BIOLÓGICOS, DE ORIGEN HUMANO Y DE TERAPIAS AVANZADAS

14. CONCEPTO Y REGULACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS BIOLÓGICOS Y DE ORIGEN HUMANO
15. MEDICAMENTOS DE TERAPIA AVANZADA

RADIOFÁRMACOS

16. REGULACIÓN DE LOS RADIOFÁRMACOS

MEDICAMENTOS CON SUSTANCIAS PSICOACTIVAS CON POTENCIAL ADICTIVO

17. DEFINICIÓN Y REGULACIÓN DE LAS SUSTANCIAS PSICOACTIVAS

HOMEOPÁTICOS

18. MEDICAMENTOS HOMEOPÁTICOS
19. PROBLEMAS DE COMERCIALIZACIÓN DE LOS HOMEOPÁTICOS

PLANTAS MEDICINALES

20. MEDICAMENTOS DE PLANTAS
21. VENTA DE PLANTAS MEDICINALES EN ESTABLECIMIENTOS DISTINTOS DE LA OFICINA DE FARMACIA.

GASES MEDICINALES (GM)

22. CONCEPTO Y USO DE LOS GASES MEDICINALES. SU RÉGIMEN DE AUTORIZACIÓN

CBDF©

online/2018

BLOQUE IV:

A. AUTORIZACIÓN Y REGISTRO. Procedimiento general.

AUTORIZACIÓN Y REGISTRO DE MEDICAMENTOS EN ESPAÑA

- 23. AUTORIZACIÓN Y REGISTRO DE MEDICAMENTOS
 - 24. REGISTRO DE MEDICAMENTOS EN LA AEMPS
-

AUTORIZACIÓN Y REGISTRO DE MEDICAMENTOS EN EUROPA

- 25. AUTORIZACIÓN Y REGISTRO DE MEDICAMENTOS EN LA EMA
-

ETIQUETADO, PROSPECTO Y FICHA TÉCNICA

- 26. ETIQUETADO, PROSPECTO Y FICHA TÉCNICA
-

B. AUTORIZACIÓN Y REGISTRO: Regímenes singulares.

MEDICAMENTOS SUSCEPTIBLES DE SER PUBLICITADOS AL PÚBLICO

- 27. REGULACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS PUBLICITARIOS
-

PEDIÁTRICOS

- 28. FOMENTO DE LOS MEDICAMENTOS PEDIÁTRICOS
-

GENÉRICOS (EFG)

- 29. MEDICAMENTO GENÉRICO Y SINGULARIDADES DE REGISTRO
-

BIOSIMILARES

- 30. MEDICAMENTO BIOSIMILAR Y SINGULARIDADES DE REGISTRO
-

HUERFANOS

- 31. MEDICAMENTO HUÉRFANO Y SINGULARIDADES DE REGISTRO
-

USO DE MEDICAMENTOS EN SITUACIONES ESPECIALES

- 32. USO COMPASIVO DE MEDICAMENTOS
- 33. USO DE MEDICAMENTOS NO AUTORIZADOS EN ESPAÑA

BLOQUE V: FABRICACIÓN Y DISTRIBUCIÓN. PRODUCTOS SANITARIOS, COSMETICOS Y CUIDADO PERSONAL

A. FABRICACIÓN Y DISTRIBUCIÓN DE MEDICAMENTOS

LABORATORIOS FARMACÉUTICOS

- 34. CONCEPTO LEGAL Y TIPOS DE LABORATORIOS FARMACÉUTICOS
- 35. FABRICACIÓN E IMPORTACIÓN DE MEDICAMENTOS
- 36. PERSONAL TÉCNICO DE LOS LABORATORIOS FARMACÉUTICOS
- 37. NORMAS DE CORRECTA FABRICACIÓN
- 38. GARANTÍAS DE ABASTECIMIENTO

ALMACENES MAYORISTAS

- 39. DISTRIBUCIÓN DE MEDICAMENTOS
- 40. OBLIGACIONES DE LOS ALMACENES MAYORISTAS: BPD

COMERCIO EXTERIOR

- 41. COMERCIO EXTERIOR DE MEDICAMENTOS

B. PRODUCTOS SANITARIOS, COSMETICOS Y PRODUCTOS DE CUIDADO PERSONAL

PRODUCTOS SANITARIOS

- 42. PRODUCTOS SANITARIOS: DEFINICIÓN Y CLASES
- 43. MARCO LEGAL DE LOS PRODUCTOS SANITARIOS.
- 44. REQUISITOS DE COMERCIALIZACIÓN
- 45. SISTEMA DE VIGILANCIA. FINANCIACION PÚBLICA

COSMÉTICOS Y PRODUCTOS DE CUIDADO PERSONAL

- 46. MARCO LEGAL DE LOS PRODUCTOS COSMÉTICOS Y DE CUIDADO PERSONAL
- 47. FABRICACIÓN Y COMERCIALIZACIÓN.

BLOQUE VI: PATENTE FARMACEUTICA, ENSAYOS CLINICOS, FOMENTO DE LA I+D FARMACEUTICA

A. PATENTE FARMACEUTICA

PATENTE FARMACÉUTICA

- 48. PATENTE FARMACÉUTICA
- 49. REGULACION APLICABLE A LAS PATENTES DE MEDICAMENTOS
- 50. ACUERDO SOBRE LOS ADPIC
- 51. TIPOS DE PATENTES. EL MARCO EUROPEO. USOS FARMACÉUTICOS.
- 52. PROCEDIMIENTO DE CONCESIÓN DE UNA PATENTE FARMACÉUTICA

B. ENSAYOS CLINICOS

ENSAYOS CLÍNICOS

- 53. COMETIDOS DE LA AEMPS. CONCEPTO DE ENSAYO CLÍNICO.
- 54. PROTECCIÓN A LOS SUJETOS PARTICIPANTES EN ENSAYOS.
- 55. TRÁMITES PARA LA AUTORIZACIÓN DE UN ENSAYO CLÍNICO.

C. I+D+i FARMACÉUTICA

FOMENTO DE LA I+D FARMACÉUTICA

- 56. FOMENTO DE LA I+D+I EN EL ÁMBITO FARMACÉUTICO.
- 57. PLAN PROFARMA.
- 58. PLATAFORMAS TECNOLÓGICAS EUROPEAS

BLOQUE VII: VIGILANCIA, INSPECCIÓN Y CONTROL. RESPONSABILIDAD Y REGIMEN SANCIONADOR.

A. VIGILANCIA, INSPECCIÓN Y CONTROL.

FARMACOVIGILANCIA DE MEDICAMENTOS DE USO HUMANO

CBDF©

online/2018

- 59. *BASE LEGAL DE LA FARMACOVIGILANCIA. PLANES DE GESTIÓN DE RIESGOS. IDENTIFICACIÓN DE RIESGOS*
- 60. *ESTUDIOS DE SEGURIDAD POSAUTORIZACIÓN*
- 61. *EVALUACIÓN DE LA RELACIÓN BENEFICIO-RIESGO DE LOS MEDICAMENTOS UNA VEZ AUTORIZADOS*
- 62. *MEDIDAS PARA MINIMIZAR LOS RIESGOS DE LOS MEDICAMENTOS*

TRAZABILIDAD Y VERIFICACIÓN

- 63. *GARANTÍAS DE TRAZABILIDAD DE LOS MEDICAMENTOS*
- 64. *SISTEMA EUROPEO DE VERIFICACIÓN*

INSPECCIÓN Y CONTROL

- 65. *ADMINISTRACIONES COMPETENTES EN MATERIA DE INSPECCIÓN: ADMINISTRACION DEL ESTADO*
- 66. *INSPECCION FARMACEUTICA DE LAS COMUNIDADES AUTÓNOMAS*

B. RESPONSABILIDAD Y RÉGIMEN SANCIONADOR

RESPONSABILIDAD Y REGIMEN SANCIONADOR

- 67. *RESPONSABILIDAD EN EL ÁMBITO DE LOS MEDICAMENTOS*
- 68. *COMPETENCIA SANCIONADORA. INFRACCIONES Y SANCIONES*

MEDICAMENTOS FALSIFICADOS

- 69. *MEDICAMENTOS FALSIFICADOS*
- 70. *SISTEMA EUROPEO DE VERIFICACIÓN*

BLOQUE VIII:

FORMACIÓN Y PROMOCION PROFESIONAL. PROMOCION Y PUBLICIDAD DE MEDICAMENTOS

A. FORMACIÓN, PROMOCIÓN Y CARRERA PROFESIONAL

FORMACIÓN GRADUADA

- 71. *REGULACIÓN DE LOS ESTUDIOS DE FARMACIA*

FORMACIÓN POSTGRADUADA Y CONTINUADA

- 72. *FORMACIÓN POSTGRADUADA EN FARMACIA*

CBDF©

online/2018

73. ACREDITACIÓN EN LA FORMACIÓN FARMACÉUTICA CONTINUADA

CARRERA PROFESIONAL

74. CARRERA PROFESIONAL

B. INFORMACIÓN Y PUBLICIDAD DE MEDICAMENTOS

INFORMACIÓN, PROMOCION Y PUBLICIDAD DE MEDICAMENTOS DIRIGIDAS AL PÚBLICO

75. PUBLICIDAD DE MEDICAMENTOS DESTINADA AL PÚBLICO EN GENERAL.

76. INFORMACIÓN DE MEDICAMENTOS DIRECTA A PACIENTES

INFORMACIÓN, PROMOCIÓN Y PUBLICIDAD DE MEDICAMENTOS DIRIGIDAS A LOS PROFESIONALES.

77. INFORMACIÓN Y PROMOCIÓN A PROFESIONALES SANITARIOS

PRODUCTOS CON PRETENDIDA FINALIDAD SANITARIA

78. PUBLICIDAD DE PRODUCTOS CON PRETENDIDA FINALIDAD SANITARIA

INFORMACIÓN, PROMOCIÓN Y PUBLICIDAD DE PRODUCTOS SANITARIOS.

79. COMERCIALIZACIÓN, PUBLICIDAD Y PROMOCIÓN DE PRODUCTOS SANITARIOS

BLOQUE IX: PRESCRIPCIÓN Y DISPENSACIÓN. ORDENACIÓN FARMACÉUTICA. PROTECCIÓN DE DATOS Y MEDIACIÓN.

A. PRESCRIPCIÓN Y DISPENSACIÓN.

PRESCRIPCIÓN

80. REGULACIÓN DE LA PRESCRIPCIÓN

81. LIBERTAD DE PRESCRIPCIÓN

RECETA MÉDICA Y ÓRDENES DE DISPENSACIÓN

82. RECETA MÉDICA

CBDF©

online/2018

83. *RECETA DE ESTUPEFACIENTES*

84. *RECETA ELECTRÓNICA*

ATENCIÓN FARMACEUTICA

85. *ATENCION FARMACEUTICA*

86. *DESARROLLO DE LA ATENCIÓN FARMACEUTICA*

VENTA POR INTERNET

87. *VENTA DE MEDICAMENTOS POR INTERNET*

B. ORDENACIÓN Y PLANIFICACIÓN FARMACÉUTICA

ORDENACIÓN Y PLANIFICACIÓN FARMACÉUTICA

88. *ORDENACIÓN FARMACÉUTICA*

89. *PLANIFICACIÓN Y PROCEDIMIENTOS DE AUTORIZACIÓN DE LAS OFICINAS DE FARMACIA*

90. *OFICINAS DE FARMACIA Y LEY DE SOCIEDADES PROFESIONALES*

FUNCIONES Y RÉGIMEN DE LOS FARMACÉUTICOS DE FARMACIA

91. *DERECHOS Y DEBERES DEL TITULAR DE OFICINA DE FARMACIA.*

92. *HORARIOS, INSTALACIONES, Y PERSONAL*

93. *INCOMPATIBILIDADES*

FUNCIONES DE LOS COLEGIOS PROFESIONALES

94. *COLEGIOS PROFESIONALES Y CONSEJO GENERAL DE FARMACEUTICOS*

C. PROTECCION DE DATOS Y MEDIACIÓN

PROTECCIÓN DE DATOS

95. *PROTECCIÓN DE DATOS EN EL ÁMBITO FARMACÉUTICO*

96. *DERECHOS Y DEBERES EN MATERIA DE PROTECCIÓN DE DATOS*

MEDIACIÓN

97. *MEDIACIÓN EN EL ÁMBITO FARMACÉUTICO*

CBDF©

online/2018

BLOQUE X: USO RACIONAL DE LOS MEDICAMENTOS. FINANCIACIÓN PÚBLICA. PRECIOS.COMPRÁ PÚBLICA DE MEDICAMENTOS.

A. USO RACIONAL DE LOS MEDICAMENTOS EN EL SNS

ATENCIÓN PRIMARIA

98. FARMACIA DE ATENCIÓN PRIMARIA

ATENCIÓN ESPECIALIZADA

99.SERVICIOS DE FARMACIA HOSPITALARIA

PRESTACIÓN FARMACÉUTICA

100. CONCEPTO DE PRESTACIÓN FARMACÉUTICA

101. TITULARES DE LA PRESTACIÓN FARMACÉUTICA

102. PRESTACIÓN FARMACÉUTICA EN LA OFICINA DE FARMACIA

103. PRESTACION FARMACEUTICA EN EL MUTUALISMO
ADMINISTRATIVO

B. FINANCIACION PÚBLICA DE LOS MEMDICAMENTOS

FINANCIACIÓN PÚBLICA

104. FINANCIACIÓN PÚBLICA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS
SANITARIOS

105. REPARTO DE COMPETENCIAS

106. PROCEDIMIENTO PARA LA FINANCIACIÓN SELECTIVA DE
MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS

107. FINANCIACION SELECTIVA

C. PRECIOS DE LOS MEDICAMENTOS

PRECIOS DE LOS MEDICAMENTOS

108. INTERVENCIÓN DE PRECIOS EN MATERIA DE MEDICAMENTOS

109. MECANISMO PARA LA FORMACIÓN DE PRECIOS

110. PRECIOS DE REFERENCIA Y PRECIO SELECCIONADO

111. DESCUENTOS Y BONIFICACIONES

CBDF©

online/2018

APORTACIONES SOBRE VENTAS

112. *APORTACIONES AL SNS SOBRE EL VOLUMEN DE VENTAS*

D. COMPRA PÚBLICA DE MEDICAMENTOS

COMPRA CENTRALIZADA

- 113. *NUEVA LEGISLACION DE CONTRATOS DEL SECTOR PÚBLICO: CENTRALES DE COMPRA*
- 114. *COMPRA CENTRALIZADA EN LAS COMUNIDADES AUTÓNOMAS*
- 115. *SUBASTAS DE MEDICAMENTOS PARA ATENCION PRIMARIA*
- 116. *COMPRA CENTRALIZADA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS PARA EL CONJUNTO DEL SNS*

EDICIÓN 2018