

## CURSO: A SEGURANÇA DO PACIENTE COMO META

**PÚBLICO-ALVO:** Médicos e investigadores

**OBJETIVO:** Sensibilizar o participante sobre a importância de coletar eventos adversos durante a condução de estudos clínicos ou na prática médica com o intuito de intensificar a coleta de dados neste público dado à relevância da avaliação que este profissional está capacitado a realizar contribuindo para a melhoria contínua do conhecimento sobre o perfil de segurança do produto. O treinamento pretende explorar a coleta e notificação de dados, a geração de informações e a comunicação das informações para os diversos públicos impactados.

**METODOLOGIA:** baseia-se em apresentação e discussão de conceitos e dados que fazem parte da rotina da vigilância de medicamentos assim como os principais tópicos da legislação estimulando a reflexão, entendimento e comprometimento com os objetivos da proposta.

### RECURSOS UTILIZADOS:

- Apresentação de dados reais;
- Exposição teórica – dialogada e participativa;
- Estudos de casos fictícios com dados da realidade do mercado;
- Exercícios para reflexão individual
- Uso de trechos de filmes comerciais, notícias e vídeos

### CONTEÚDO PROGRAMÁTICO:

1. **Concepção:** Qual é a ideia por trás do conceito? Uma ciência a serviço da eficiência
2. **Objetivo:** Porque é necessário olhar para o passado, presente e futuro?
3. **Breve histórico:** Como surgiram as primeiras preocupações que caminharam para a necessidade da criação de um sistema no Brasil e no mundo
4. **Importância:** Porque coletar, registrar e notificar eventos adversos
5. **Impacto:** Qual o resultado de experimentar um evento adverso?
6. **Termos:** É possível criar padrões se falarmos línguas diferentes?
7. **Identificação:** O que precisa ser notificado? Frequência de ocorrência e sua importância
8. **Fases de observação:** Quando é esperado que se colete eventos adversos?
9. **Fontes de dados:** Por que você é considerado uma fonte importante?
10. **Monitorando o produto:** Por que a monitoria do produto precisa ser eficiente?
11. **Seguimento:** Somente saber que algo aconteceu é suficiente ou devemos acompanhar os desdobramentos?
12. **Compartilhando:** O que precisa ser feito com os dados coletados em cada fonte?
13. **Comunicando:** Há formas de explicar por que o evento adverso faz parte do tratamento?
14. **Propósito:** Qual a importância final da farmacovigilância?



**CARGA HORÁRIA / INVESTIMENTO:**

Presencial / On line ao vivo... R\$ 350,00 por participante  
2 horas de treinamento (apresentação e interação)

Treinamento gravado..... R\$ 150,00 por participante  
(On line sem interação) 75 minutos de treinamento

Custo de deslocamento não incluso.

Ao final do treinamento é possível realizar uma avaliação de conhecimento que pode ser usada como evidência em momentos de necessidade de certificação de conhecimento. Tempo de avaliação não incluso no tempo de treinamento.

Consulte valor diferenciado para grupos acima de 10 pessoas

