



مرکز تحقیقات تجویز و مصرف منطقی دارو با همکاری دانشگاه علوم پزشکی تهران برگزار می کند:

دوره آموزشی "طراحی و توسعه سیستم فارماکوویژیولانس در شرکت های دارویی"

گروه مدرسین:

دکتر خیراله غلامی - استاد داروسازی بالینی دانشکده داروسازی دانشگاه علوم پزشکی تهران

دکتر سیدرضا مجدزاده - استاد اپیدمیولوژی دانشگاه علوم پزشکی تهران

دکتر فانک فهیمی - استاد داروسازی بالینی دانشکده داروسازی دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی

دکتر فاطمه سلیمانی - عضو هیات علمی گروه اقتصاد و مدیریت دارو دانشکده داروسازی دانشگاه علوم پزشکی تهران

دکتر نیایش محبی - عضو هیات علمی گروه داروسازی بالینی دانشکده داروسازی دانشگاه علوم پزشکی تهران

دکتر گلوریا شلویری - دکتری تخصصی پژوهشی، مرکز تحقیقات تجویز و مصرف منطقی دارو

اهداف دوره:

این دوره 7 فاز مختلف سیستم فارماکوویژیولانس را (مطابق با شکل) هدف قرار داده، اهداف آموزشی زیر را دنبال می نماید:

- یادگیری اصول پایه فارماکوویژیولانس
- آگاهی از قوانین کشوری و بین المللی فارماکوویژیولانس، عملکرد بهینه فارماکوویژیولانس (Good Pharmacovigilance Practice OR GVP)
- یادگیری تعاریف مورد استفاده در فارماکوویژیولانس و سازمان های بین المللی فعال در زمینه فارماکوویژیولانس
- یادگیری اصول طراحی و برنامه ریزی سیستم فارماکوویژیولانس در شرکت های دارویی
- یادگیری مدیریت خطر و روش تهیه پرونده های Risk Management Plan (RMP)
- یادگیری روش های جمع آوری داده ها در فارماکوویژیولانس (Data collection in pharmacovigilance)
- یادگیری روش های شناسایی و بررسی اشتباهات دارویی در فارماکوویژیولانس (Medication errors)
- یادگیری روشهای بررسی و گزارش مطالعات فارماکوویژیولانس توسط شرکت های دارویی (How to search for and review pharmacovigilance studies)
- یادگیری روش بررسی گزارشهای موردی در فارماکوویژیولانس (Case assessment in pharmacovigilance)
- یادگیری روش های شناسایی سیگنال های ایمنی دارویی (Signal detection)

- یادگیری روش تهیه پرونده های PSUR و PBRER توسط شرکت های دارویی
- یادگیری روش های ارزیابی تعادل فایده- زیان مصرف فرآورده های دارویی (Benefit- risk assessment)
- یادگیری جنبه های بالینی عوارض دارویی (Clinical aspects of adverse drug reactions)
- یادگیری روشهای اطلاع رسانی و برقراری ارتباط در فارماکوویژیلانس توسط شرکت های دارویی (Good communication practice in pharmacovigilance)



طول مدت دوره: این دوره آموزشی، یک دوره 13 روزه، به مدت 13 هفته، (هر روز از ساعت 8 صبح الی 13/30)، مشتمل بر مباحث تئوری و کار عملی است.

شرایط و نحوه ثبت نام:

ثبت نام در این دوره آموزشی به افرادی توصیه می گردد که علاقمند به فعالیت در زمینه فارماکوویژیالانس و بررسی ایمنی فرآورده های دارویی در شرکت های دارویی می باشند و تمایل دارند تا در سیستم های فارماکوویژیالانس شرکت های دارویی نقشی فعال داشته باشند. گواهی این دوره توسط دانشگاه علوم پزشکی تهران صادر می شود و ثبت نام نیز از طریق سامانه آموزش های آزاد دانشگاه (سماد) صورت می گیرد (<http://samad.tums.ac.ir>). جهت دریافت اطلاعات بیشتر می توانید با مرکز تحقیقات تجویز و مصرف منطقی دارو به شماره تلفن 88814157 تماس حاصل فرمایید.

دریافت گواهی نامه شرکت در دوره: به شرکت کنندگانی که در دوره حضور کامل و فعال داشته باشند، گواهی نامه شرکت در دوره آموزشی "طراحی و توسعه سیستم فارماکوویژیالانس در شرکت های دارویی" توسط دانشگاه علوم پزشکی تهران اعطاء خواهد شد.