



Enero 2021 | Número 133 – Año XIV

Sumario

Noticias de la Unión Europea

- > La Comisión presenta acciones clave para un frente unido contra la COVID-19
- > La EMA incluye la posibilidad de utilizar una dosis extra de los viales de la vacuna frente a la COVID-19
- > Acuerdo sobre test de antígenos y reconocimiento mutuo de resultados de pruebas diagnósticas
- > La EMA autorizó para comercialización 97 medicamentos en 2020, 31 más que en 2019
- > El Parlamento Europeo pide más transparencia en la negociación de la vacuna de la Covid-19
- > El riesgo de transmisión comunitaria de las nuevas variantes de coronavirus es "muy alto", según el ECDC

Noticias de países europeos

- > **PGEU:** Europa sigue sufriendo altos niveles de desabastecimiento
- > **Países Bajos:** Los desabastecimientos de medicamentos continuaron en 2020
- > **Reino Unido:** Las farmacias que ofrecen el servicio de vacunación Covid-19 se amplían con 65 nuevos centros
- > **Finlandia:** Satisfacción con el servicio prestado por las farmacias durante la pandemia
- > **Francia:** 9 de cada 10 farmacéuticos dispuestos a vacunar
- > **Reino Unido:** Administración y farmacéuticos cierran un acuerdo de Atención Farmacéutica Domiciliaria

Noticias internacionales

- > **Estados Unidos:** Demanda a Walmart por vender "ilegalmente" opiáceos
- > FIP y OMS lanzan una guía para mejorar la acción contra los medicamentos falsos y de baja calidad
- > **Consejo Mundial de Farmacia:** Farmacéuticos de todo el mundo autorizados a vacunar de la Covid-19

Noticias de la Unión Europea

Comisión Europea

La Comisión presenta acciones clave para un frente unido contra la COVID-19

La Comisión Europea ha presentado una serie de acciones necesarias para intensificar la lucha contra la pandemia. En una Comunicación la Comisión pide a los Estados miembros que aceleren el despliegue de la vacunación en toda la Unión Europea (UE): en marzo de 2021, al menos el 80 % de las personas mayores de 80 años y el 80 % de los profesionales sanitarios y de asistencia social de cada Estado miembro deberían estar vacunados. En verano de 2021, los Estados miembros deberían haber vacunado al menos al 70 % de la población adulta.

La Comisión también insta a los Estados miembros a que sigan aplicando el distanciamiento físico, limitando los contactos sociales, luchando contra la desinformación, coordinando las restricciones de viaje, intensificando las pruebas e incrementando el rastreo de contactos y la secuenciación del genoma, a fin de hacer frente al riesgo derivado de las nuevas variantes del virus. Dado que en las últimas semanas se ha observado una tendencia al alza en el número de casos, es preciso redoblar los esfuerzos para apoyar a los sistemas sanitarios y hacer frente a la “fatiga de la COVID” en los próximos meses, acelerando la vacunación en general, ayudando a los socios de los Balcanes Occidentales, de los países vecinos orientales y meridionales, y de África.

Acciones

La Comisión presenta acciones clave para los Estados miembros, la Comisión, el Centro Europeo para la Prevención y el Control de las Enfermedades (ECDC) y la Agencia Europea de Medicamentos (EMA), que contribuirán a reducir los riesgos y a controlar el virus. Así, entre en relación con el despliegue de la vacunación en toda la UE solicitan que en marzo de 2021, al menos el 80 % de las personas mayores de 80 años y el 80 % de los profesionales sanitarios y de asistencia social de cada Estado miembro deberían estar vacunados. Además en verano de 2021, los Estados miembros deberían haber vacunado al 70 % de la población adulta.

En relación con la necesidad de preservar el mercado único y la libre circulación al tiempo que se intensifican las medidas de mitigación cree que se deberían aplicar medidas para reducir aún más el riesgo de transmisión vinculado a los medios de transporte, como las medidas higiénicas y de distanciamiento en los vehículos y las estaciones terminales. Además, desaconseja todos los viajes no esenciales hasta que la situación epidemiológica haya mejorado considerablemente y propone mantener las restricciones de viaje proporcionadas, incluida la realización de pruebas a los viajeros procedentes de zonas con una mayor incidencia de variantes preocupantes.

Por último se apuesta por garantizar el liderazgo europeo y la solidaridad internacional. Así, a fin de permitir el acceso rápido a las vacunas, la Comisión creará un mecanismo del Equipo Europa a fin de estructurar el suministro de vacunas compartidas por los Estados miembros y los países socios. Esto debería permitir compartir con los países socios el acceso a algunas de las 2.300 millones de dosis garantizadas por la Estrategia de Vacunas de la UE, prestando especial atención a los Balcanes Occidentales, a los vecinos orientales y meridionales, y a África.

(Fuentes: https://ec.europa.eu/commission/presscorner/detail/es/ip_21_143)

La EMA incluye la posibilidad de utilizar una dosis extra de los viales de la vacuna frente a la COVID-19

La Agencia Europea del Medicamento (EMA) ha recomendado actualizar la información de Comirnaty, la vacuna frente a la COVID-19 desarrollada por BioNTech y Pfizer, para aclarar que cada vial contiene hasta seis dosis si se pueden utilizar con un material adecuado. Así lo ha decidido el Comité de Medicamentos de Uso Humano (CHMP) de la EMA, formado por expertos de las autoridades competentes de los diferentes Estados Miembros de la UE, entre ellos la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). El pasado 21 de diciembre, Comirnaty se convirtió en la primera vacuna frente a la COVID-19 con una autorización de comercialización condicional en la Unión Europea.

Para extraer estas seis dosis de un solo vial deben utilizarse jeringas y/o agujas que no dejen un volumen muerto significativo. Todos los viales de medicamentos vienen con un sobrellenado porque parte de la dosis se puede perder en estos espacios muertos de jeringas y agujas. Para poder ser utilizado, la combinación del volumen muerto de la jeringa y la aguja debe ser inferior a 35 microlitros. En el caso de que se utilicen jeringas y agujas estándar, es posible que no haya suficiente cantidad para extraer una sexta dosis del vial.

Si la cantidad de vacuna que queda en el vial tras extraer la quinta dosis no permite proporcionar una dosis completa (0,3 ml), el profesional sanitario debe desechar el vial y el contenido sobrante. Tampoco deben combinarse varios viales para obtener una dosis completa. Cualquier vacuna que no se haya utilizado seis horas después de la dilución, debe desecharse. Para más información sobre los pasos a seguir para la administración de Comirnaty, puede consultarse la ficha técnica del producto en el Centro de Información de Medicamentos de la AEMPS (CIMA).

Comirnaty previene la enfermedad causada por el SARS-CoV-2 en personas a partir de los 16 años y su administración consiste en dos inyecciones en el brazo con una separación de 21 días.

Información para profesionales sanitarios

La información remitida por la EMA a los profesionales detalla los pasos a seguir:

- Después de la dilución, es posible obtener seis dosis de un vial si usa jeringas y/o agujas de bajo volumen muerto ($\leq 35 \mu\text{L}$) para todas las dosis.
- Deseche el vial y su contenido si la cantidad de vacuna que queda en el vial no es suficiente para una sexta dosis completa (0,3 ml).
- No junte varios viales para obtener una dosis adicional.
- Deseche cualquier vacuna no utilizada seis horas después de la dilución.
- Lea la ficha técnica para obtener las instrucciones completas.

(Fuentes: <https://www.aemps.gob.es/informa/notasinformativas/laaemps/2021-2/la-ema-incluye-la-posibilidad-de-utilizar-una-dosis-extra-de-los-viales-de-la-vacuna-comirnaty-frente-a-la-covid-19>)

Acuerdo sobre test de antígenos y reconocimiento mutuo de resultados de pruebas diagnósticas

Los Estados miembros han acordado por unanimidad una Recomendación del Consejo relativa a un marco común para el uso de las pruebas rápidas de antígenos y el reconocimiento mutuo de los resultados de las pruebas diagnósticas de la COVID-19 en toda la UE. Es esta una herramienta fundamental que ayudará a limitar la propagación del virus y contribuirá al buen funcionamiento del mercado interior; el reconocimiento mutuo de los resultados de las pruebas de infección por SARS-CoV2 por parte de organismos sanitarios certificados es esencial para facilitar la circulación transfronteriza, el rastreo transfronterizo de contactos y el tratamiento.

Son componentes clave de esta recomendación la validación y el reconocimiento mutuo de las pruebas rápidas de antígenos y de las pruebas RT-PCR entre los Estados miembros, la puesta en común de un conjunto normalizado de datos (mediante una plataforma digital), el desarrollo de una lista común de pruebas rápidas de antígenos para el diagnóstico de la COVID-19 y la priorización de situaciones para el uso de dichas pruebas (por ejemplo, contactos de casos confirmados, agregaciones de casos), entre otros. La recomendación también incluye disposiciones con visión de futuro para hacer frente a los retos de la evolución de la pandemia: la lista común de pruebas rápidas de antígenos para el diagnóstico de la COVID-19 debe ser lo suficientemente flexible como para añadir o eliminar aquellas pruebas cuya eficacia se vea afectada por las mutaciones de la COVID-19.

Antecedentes

En diciembre de 2020, los dirigentes de la UE instaron a la Comisión a que presentase una propuesta de Recomendación del Consejo relativa a un marco común para las pruebas rápidas de antígenos y para el reconocimiento mutuo de los resultados de las pruebas. La Comisión presentó su propuesta el 18 de diciembre de 2020. Esta recomendación fue negociada en los órganos correspondientes del Consejo y adoptada durante la Presidencia portuguesa. La Recomendación del Consejo no es jurídicamente vinculante; establece las mejores prácticas, que se anima a los Estados miembros a seguir.

Además, los dirigentes del Consejo de la Unión Europea manifestaron su voluntad de acelerar la vacunación y destacaron que los compromisos en materia de entregas contraídos por las empresas deben respetarse. Charles Michel, presidente del Consejo Europeo, afirmó entonces que los Estados miembro “reiteraron la necesidad de realizar un seguimiento estrecho del proceso de vacunación. Se examinarán todos los medios posibles para garantizar un suministro rápido, incluida la distribución anticipada para evitar retrasos”.

(Fuentes: <https://www.consilium.europa.eu/es/policias/coronavirus/covid-19-public-health/>)

La EMA autorizó para comercialización 97 medicamentos en 2020, 31 más que en 2019

La Agencia Europea de Medicamentos (EMA) ha hecho pública su memoria 2020 en cuanto a revisión de solicitudes de autorización de nuevos fármacos. Su Comité de Medicamentos de Uso Humano (CHMP) emitió el año pasado 97 opiniones positivas sobre otros tantos medicamentos de los que casi una cuarta parte (22) tienen la designación de *huérfano* y 12 son *biosimilares*. Además, 39 contienen un *nuevo principio activo* y aparecen un tratamiento y una vacuna para la *Covid-19* (Cominarty y Veklury).

En el informe publicado por la EMA se revela que los nuevos medicamentos que en 2020 obtuvieron luz verde para su comercialización en la Unión Europea son sensiblemente más que los de 2019. En ese ejercicio, el CHMP recomendó la comercialización de 66 nuevos tratamientos de los 30 presentaban una nueva sustancia que nunca antes había sido autorizada en la UE. En 2018, la EMA concedió 84 recomendaciones de comercialización, de las que la mitad (42) correspondieron a nuevos principios activos.

Un año más, la oncología fue el área más beneficiada por las recomendaciones de autorización de nuevos medicamentos. En 2020 la EMA emitió opiniones positivas sobre 21 nuevos medicamentos para el cáncer, de los que 11 contienen nuevos principios activos.

El resto de opiniones positivas se reparten entre las áreas de hematología/hemostasia con 14, de los que 5 son nuevos principios activos; 11 (1 sustancia nueva) para neumología/alergología; 11 para infecciosas (7 novedades); 6 en neurología (2); 6 en vacunas (sin contar Cominarty); 3 medicamentos para enfermedades cardiovasculares y 2 para covid-19 (Cominarty y Veklury). El CHMP emitió 2 opiniones positivas para respectivamente las áreas de metabolismo, dolor y urología/nefrología, y una en agentes diagnósticos, dermatología, oftalmología y psiquiatría.

En su informe, dentro de los medicamentos recomendados para su comercialización en los países comunitarios, destaca aquellos “que representan un avance significativo en sus áreas terapéuticas”. De estos hay 3 medicamentos para oncología (Blenrep, Rozlytrek y Tecartus), 2 para endocrinología (Givlaari y Rybelsus), la combinación de Rekambys y Vocabria para enfermedades infecciosas, 1 para trasplantes (Idefixir), 2 en neurología (Libmeldy y Zolgensma), 2 en neumología (Enerzair breezhaler y Kaftrio), 1 en urología-nefrología (Oxlumo), y Zabdeno y Mvabea contra el Ébola en el área de Vacunas.

Covid-19

Como era de esperar, el informe de la EMA ha reservado un espacio a los medicamentos y vacunas contra la Covid-19. En diciembre del año pasado su Comité de Medicamentos de Uso Humano (CHMP) recomendó la primera vacuna contra la covid-19 (Cominarty, de Pfizer/BioNTech). La recomendación positiva y aprobación en el mismo día de la vacuna de Moderna se produjeron en enero. Seis meses antes, la EMA emitió una opinión positiva sobre el único tratamiento específico que a día de hoy está autorizado en la UE frente a esta enfermedad: el antiviral de Gilead remdesivir (Veklury). En septiembre, a raíz de los resultados del ensayo Recovery, el CHMP concluyó que la dexametasona se puede considerar una opción de tratamiento para pacientes ingresados que requieren oxígeno suplementario.

(Fuente: <https://www.ema.europa.eu/en/news/human-medicines-highlights-2020> y [diariomedico.com](https://www.diariomedico.com))

El Parlamento Europeo pide más transparencia en la negociación de la vacuna de la Covid-19

En la última reunión de la comisión de Medio Ambiente, Salud Pública y Seguridad Alimentaria (ENVI) del Parlamento Europeo sus miembros interrogaron a Sandra Gallina, la principal negociadora de la UE sobre los contratos de la vacuna COVID-19, sobre los últimos avances en relación con los contratos, la transparencia, las autorizaciones, la disponibilidad y el despliegue de las vacunas COVID-19. Los eurodiputados subrayaron la necesidad de una mayor claridad y transparencia en lo que respecta a los contratos de vacunas, así como al proceso de toma de decisiones a nivel de la UE. Además, acogieron con satisfacción la apertura de la Comisión Europea para compartir la información disponible, reconociendo al mismo tiempo que algunas preguntas pueden ser mejor respondidas por los Estados miembros y las empresas farmacéuticas.

Muchas preguntas de los eurodiputados se referían a posibles contratos nacionales o bilaterales adicionales. La Comisión confirmó que no tiene conocimiento de ninguno de esos supuestos contratos. A través del Acuerdo de Adquisición Conjunta, la UE tiene prioridad para entregar las vacunas, que luego serán distribuidas a los estados miembros en forma proporcional. A raíz de las solicitudes de los diputados del Parlamento Europeo, la Comisión facilitó información sobre otras cuestiones concretas:

(Fuente: <https://www.europarl.europa.eu/news/en/press-room/20210111IPR95308/covid-19-vaccines-meps-call-for-more-clarity-and-transparency/>)

Centro Europeo para el Control y la Prevención de Enfermedades (ECDC)

El riesgo de transmisión comunitaria de las nuevas variantes de coronavirus es "muy alto"

El Centro Europeo para el Control y la Prevención de Enfermedades (ECDC) ha advertido de que el riesgo de la introducción y transmisión comunitaria de las nuevas variantes del coronavirus detectadas en Sudáfrica, Brasil y Reino Unido es "muy alto" debido a su "mayor transmisibilidad". En un informe publicado este jueves, el ECDC insta a los Estados miembro a "aumentar el nivel de vigilancia y secuenciación de una muestra representativa de casos comunitarios de COVID-19" con el objetivo de "detectar las introducciones de variantes conocidas, así como la aparición de nuevas variantes".

De la misma forma, el organismo europeo advierte a los países de que "deben preparar a los laboratorios para una mayor demanda de pruebas" de COVID-19, en vista de que estas nuevas variantes del virus se contagian con mayor rapidez. Asimismo, para frenar la importación y la propagación de las nuevas variantes del SRAS-CoV-2, el ECDC recomienda "evitar los viajes no esenciales". El organismo europeo se muestra favorable a endurecer las restricciones y a "reforzar la detección de casos con el rastreo de contactos".

(Fuente: <https://www.ecdc.europa.eu/en> y www.infosalus.com)

Noticias de países europeos

Agrupación Farmacéutica Europea (PGEU)

Europa sigue sufriendo altos niveles de desabastecimiento según un estudio de la PGEU

La Agrupación Farmacéutica Europea ha presentado su informe anual sobre desabastecimiento de medicamentos que refleja la magnitud y los altos niveles que toda sufren las farmacias europeas. Así, es de destacar que todos los países que respondieron a la encuesta habían experimentado desabastecimiento de medicamentos en sus farmacias comunitarias durante los últimos 12 meses, y en la mayoría (65%) de los países, los encuestados indicaron que la situación empeoró en comparación con 2019.

El informe señala también que todas las clases de medicamentos se ven afectadas por el desabastecimiento siendo los fármacos cardiovasculares los que han experimentado en la mayoría de países (92%). La mayoría de los países que respondieron a la encuesta reconocieron que el desabastecimiento de medicamentos causa angustia y molestias a los pacientes (96%). La interrupción de los tratamientos (80%) y el aumento de los copagos como resultado de alternativas más caras/no reembolsables (57%) también se perciben como consecuencias negativas comunes.

En toda Europa existen grandes diferencias en cuanto a las soluciones legales que pueden ofrecer los farmacéuticos comunitarios en caso de desabastecimiento. La sustitución por un genérico (80% de los países), la importación del medicamento desde un país en el que esté disponible (50%) y la obtención del mismo medicamento de fuentes alternativas autorizadas, como otras farmacias, (46%) son las soluciones que se pueden ofrecer en la mayoría de los países europeos. Sin embargo, algunas de estas soluciones están sujetas a restricciones (por ejemplo, se necesita una nueva receta) y pueden resultar engorrosas y largas para el paciente y el farmacéutico.

Alain Delgutte, presidente de la PGEU: "Los resultados de 2020 muestran la alta incidencia continuada del desabastecimiento de medicamentos en Europa y su impacto diario y gravoso en los pacientes y en la práctica farmacéutica. La pandemia de COVID-19 ha hecho que el público en general sea consciente de la vulnerabilidad de las cadenas de suministro de medicamentos y equipos médicos, un problema estructural al que las farmacias se enfrentan desde hace más de una década. Los farmacéuticos comunitarios han hecho todo lo posible para evitar que se agravara y, en varios países europeos, las autoridades les han facultado para desempeñar esta función. Esperamos sinceramente que una mayor atención de los responsables políticos a este fenómeno nos permita informar de más avances positivos en los próximos años y aportar finalmente soluciones significativas a los pacientes y a los profesionales sanitarios de toda Europa.

(Fuente: www.pgeu.eu)

Los desabastecimientos de medicamentos continuaron en 2020

El número de desabastecimientos de medicamentos en los Países Bajos vuelve a ser elevado aunque en niveles similares a 2019. Así, en los últimos 12 meses se confirmaron 1.480 medicamentos calificados como en desabastecimiento, frente a los 1.492 del año anterior. En la práctica, los farmacéuticos consiguen dar con una solución para el paciente en el 99% de los casos con diferentes alternativas. En este sentido la Real Asociación de Farmacéuticos Holandesa (KNMP) apuesta porque "si se prescribe un principio activo, el farmacéutico, como especialista en medicamentos, está muy bien capacitado para elegir los medicamentos adecuados". Además, desde la KNMP llevan tiempo proponiendo una serie de alternativas para mitigar los desabastecimiento de medicamentos como favorecer porque Europa recupere la capacidad productiva o una política de precios que permita elegir entre varias opciones.

(Fuente: <https://www.knmp.nl/actueel/nieuws/nieuws-2021/aantal-geneesmiddelenkortenvederom-ongekend-hoog>)

Las farmacias que ofrecen el servicio de vacunación Covid-19 se amplian con 65 nuevos centros

El número de farmacias que ofrecen el servicio de vacunación de la Covid-19 se extiende por Reino Unido. A las seis farmacias iniciales se suman otros 65 nuevos establecimientos, entre farmacias y otros centros dirigidos por farmacéuticos comunitarios. Raj Patel, titular de farmacia en el noroeste de Inglaterra, ha supervisado la puesta en marcha de varios centros de vacunación dirigidos por farmacias, una acción que no habría sido posible sin "el apoyo activo de las comunidades locales a las que servimos, incluidos los ayuntamientos". Para Patel en una situación como la actual "todo el mundo ha dado un paso adelante y colaborando por el interés general y se ha puesto de manifiesto la capacidad de respuesta de los farmacéuticos comunitarios".

Por su parte la directora general de la Asociación de Farmacias Independientes (AIMP), Leyla Hannbeck, declaró estar "encantada" de ver que más centros dirigidos por farmacias "están naciendo hoy en día". Pero además, "muchos más de nuestros miembros y farmacias de todo el Reino Unido están también decididos y dispuestos a ofrecer su papel en este esfuerzo nacional".

Además, los representantes farmacéuticos señalan que con el apoyo tanto de los medios de comunicación como de la sociedad se ha logrado destacar que la profesión farmacéutica está para ayudar a acelerar la vacunación. Por ello los farmacéuticos se han mostrado "comprometidos a trabajar con el gobierno y compañeros del sistema sanitarios para que sea una realidad pronto".

(Fuente: <https://www.chemistanddruggist.co.uk/news/another-65-pharmacies-join-covid-19-vaccination-programme>)

Finlandia

Satisfacción con el servicio prestado por las farmacias durante la pandemia

Hasta el 64 por ciento de los finlandeses que han utilizado los servicios de farmacia durante la pandemia están muy satisfechos y un 34 por ciento está bastante satisfecho. Aunque la satisfacción es generalizada, por edades se producen diferencias, siendo mejor valorado por los ciudadanos entre los 55 y 64 años y entre 25 a 34 años. En el otro extremo la satisfacción es ligeramente inferior entre los de 18 a 24 y de 35 a 44 años.

Los resultados de la encuesta muestran que a pesar de la dureza los servicios han mantenido su calidad durante la crisis sanitaria. Así, las farmacias han operado normalmente, pero están reformando sus métodos de trabajo por el coronavirus. Aunque sea ha extendido la venta online, la mayoría de ciudadanos prefieren obtener sus medicamentos en las farmacias. Entre los que acuden a internet el 37% prefieren recoger los medicamentos en la farmacia, un 22% a domicilio.

(Fuente: <https://www.apteekkari.fi>)

Francia

9 de cada 10 farmacéuticos dispuestos a vacunar

La Federación de Oficinas de Farmacia de Francia (FSPF) ha hecho un estudio para conocer la opinión de sus socios sobre su disposición a administrar la vacunación de Covid en la farmacia. El resultado es que el 84,6% de los socios de la FSPF está dispuesto a vacunar.

Para la FSPF los farmacéuticos ya no tienen que demostrar su capacidad para vacunar masivamente a la población, ya que lo han demostrado con la vacuna contra la gripe. En un mes, vacunaron a más de 3 millones de personas. Estas cifras muestran que la farmacia se ha convertido en un lugar esencial para la prevención de enfermedades infecciosas.

(Fuente: <http://www.fspf.fr/fspf-services/breves/9-pharmaciens-10-prets-vacciner-contre-covid-19>)

Reino Unido

Administración y farmacéuticos cierran un acuerdo de Atención Farmacéutica Domiciliaria

El Gobierno escocés y la Asociación de Farmacia Comunitaria de Escocia (CPS) han llegado a un acuerdo para establecer un servicio de entrega de medicamentos a los colectivos más vulnerables. Este servicio ayudaría a evitar desplazamientos innecesarios y a permanecer a estas personas seguras en casa en la medida de lo posible, lo cual ha sido fundamental durante toda la pandemia. Esto también ayudará a reducir la afluencia a las farmacias comunitarias para ayudar a mantener la seguridad de los equipos de farmacia y los ciudadanos.

(Fuente: <https://www.pgeu.eu>)

Noticias internacionales

Estados Unidos

Demanda a Walmart por vender "ilegalmente" opiáceos

El Departamento de Justicia de Estados Unidos ha presentado una demanda civil contra la cadena de supermercados y farmacias Walmart por dispensar de manera ilegal medicamentos, incluidos algunos opiáceos, lo que supone una violación de la Ley de Sustancias Controladas (CSA, por sus siglas en inglés). El secretario de Justicia Auxiliar Interino de la División Civil, Jeffrey Bossert Clark, ha explicado que Walmart, al ser "una de las cadenas de farmacias y distribuidoras al por mayor de medicamentos más grandes del país, tenía la responsabilidad y los medios para ayudar a prevenir el desvío de opiáceos recetados".

(Fuente: <https://www.infosalus.com/>)

Federación Internacional Farmacéutica (FIP)

FIP y OMS lanzan una guía para mejorar la acción contra los medicamentos falsos y de baja calidad

La Federación Internacional de Farmacéuticos (FIP), en colaboración con la Organización Mundial de la Salud (OMS), ha publicado una guía de planes de estudios para ayudar a los formadores a garantizar que los farmacéuticos estén en mejores condiciones de evitar que los medicamentos y productos médicos de calidad inferior o falsificados lleguen a los pacientes. La guía es un instrumento de formación con un marco de competencias y consejos prácticos y se complementa con módulos que se ajustan a la estrategia de prevención, detección y respuesta de la OMS.

(Fuente: <https://www.fip.org>)

Consejo Mundial de Farmacia (WPC)

Farmacéuticos de todo el mundo autorizados a vacunar de la Covid-19

Farmacéuticos comunitarios de Australia, Estados Unidos, Irlanda o Reino Unido, entre otros han sido autorizados a vacunar de la Covid-19. El presidente del Consejo Mundial de Farmacia, George Tambassis ha destacado como los farmacéuticos están aportando valor demostrable en salud pública "a través de los millones de ciudadanos vacunados contra la gripe en su farmacia en 2020, y ahora se suman al personal sanitario preparándose para administrar las vacunas para la Covid-19 absolutamente esenciales".

(Fuente: <https://www.worldpharmacycouncil.org>)