

Estudio: MÁSTER DE FORMACIÓN PERMANENTE EN

FARMACOEPIDEMIOLOGÍA Y FARMACOVIGILANCIA

Código Plan de Estudios: FC36

Año Académico: 2023-2024

ESTRUCTURA GENERAL DEL PLAN DE ESTUDIOS:							
CLIDGO	Obligatorios		Optativos		Prácticas Externas	TFM/Memoria/ Proyecto	Créditos
CURSO	Créditos	№ Asignaturas	Créditos	Nº Asignaturas	Créditos	Créditos	Totales
1º	44	4				16	16
2º							
3º							
ECTS TOTALES	44	4				16	60

PROGRAMA TEMÁTICO:								
	ASIGNATURAS OBLIGATORIAS							
Código Asignatura	Curso	Denominación	Carácter OB/OP	Créditos				
702855	1	FUNDAMENTOS DE FARMACOEPIDEMIOLOGÍA	ОВ	8				
702856	1	ANÁLISIS ESTADÍSTICO DE DATOS FARMACOEPIDEMIOLÓGICOS	ОВ	8				
702857	1	FARMACOEPIDEMIOLOGÍA AVANZADA	ОВ	12				
702858	1	FARMACOVIGILANCIA	ОВ	16				
TRABAJO FIN DE MÁSTER/MEMORIA /PROYECTO								
Código Asignatura	Curso	Denominación	Carácter OB/OP	Créditos				
705839	1	TRABAJO FIN DE MÁSTER	ОВ	16				

Carácter: OB - Obligatoria; OP – Optativa



Año académico	2023-2024			
Estudio	Máster de Formación Permanente en Farmacoepidemiología y Farmacovigilancia			
Nombre de la asignatura	FUNDAN	FUNDAMENTOS DE FARMACOEPIDEMIOLOGÍA		
Carácter (Obligatoria/Optativa/Prácticas/TFM)	ОВ			
Créditos (1 ECTS=25 horas)	8			
		Presencial (más del 80% de las sesiones son presenciales)		
Modalidad (elegir una opción)	х	Híbrida (sesiones on-line entre el 40% y 60%, resto presencial)		
		Virtual (al menos el 80% de las sesiones son on-line o virtuales)		
Profesor/es responsable/s	Francisco José de Abajo Iglesias			
Idioma en el que se imparte	Español/Inglés			

## **PROFESORES IMPLICADOS EN LA DOCENCIA**

Francisco J. de Abajo Iglesias, Sara Rodríguez Martín, Antonio Rodríguez Miguel

DISTRIBUCIÓN DE HORAS					
Número de horas presenciales/on-line asistencia profesor/a	64				
Número de horas de trabajo personal del estudiante	136				
Total horas	200				

# **CONTENIDOS (Temario)**

Se introducirá al alumno en el razonamiento y método epidemiológicos, la causalidad, medidas de frecuencia, asociación e impacto, validez y precisión de las medidas de efecto, métodos para controlar la confusión, y análisis simple de los datos epidemiológicos.

# RESULTADOS DE APRENDIZAJE (indicar un mínimo de tres y máximo de cinco)

- Conocer las bases teóricas del razonamiento y el método epidemiológico aplicados a la evaluación de la seguridad de los medicamentos.
- Dominar la utilización de técnicas estadísticas complejas para la estimación de los riesgos y su ajuste por posibles factores de confusión.
- Aprender a diseñar, realizar y analizar un estudio farmacoepidemiológico.



# SISTEMA DE EVALUACIÓN

Pruebas escritas tipo test, intervención en los seminarios (aula virtual) y resolución de casos

# **BIBLIOGRAFÍA**

- EPIDEMIOLOGY an introduction, Rothman K, Oxford University Press, 2<sup>nd</sup> ed, 2012
- MÉTODO EPIDEMIOLÓGICO Escuela Nacional de Sanidad, 2009
- EPIDEMIOLOGY Beyond the basics Szklo M, Nieto FJ, 4<sup>th</sup> ed, Jones & Bartlett, 2019



Año académico	2023-2024			
Estudio	Máster de Formación Permanente en Farmacoepidemiología y Farmacovigilancia			
Nombre de la asignatura	ANÁLISI	ANÁLISIS ESTADÍSTICO DE DATOS FARMACOEPIDEMIOLÓGICOS		
Carácter (Obligatoria/Optativa/Prácticas/TFM)	ОВ			
Créditos (1 ECTS=25 horas)	8			
		Presencial (más del 80% de las sesiones son presenciales)		
Modalidad (elegir una opción)	х	Híbrida (sesiones on-line entre el 40% y 60%, resto presencial)		
		Virtual (al menos el 80% de las sesiones son on-line o virtuales)		
Profesor/es responsable/s	Antonio Rodríguez Miguel			
Idioma en el que se imparte	Español/Inglés			

#### PROFESORES IMPLICADOS EN LA DOCENCIA

Antonio Rodríguez Miguel, Angel Asúnsolo del Barco, Antonio González-Pérez

DISTRIBUCIÓN DE HORAS					
Número de horas presenciales/on-line asistencia profesor/a	64				
Número de horas de trabajo personal del estudiante	136				
Total horas	200				

# **CONTENIDOS (Temario)**

Se explicarán los conceptos de probabilidad, estimación e inferencia, tests de significación estadística para variables continuas y discretas, correlación y regresión y modelos de regresión para el análisis ajustado de datos epidemiológicos (regresión logística, regresión de Poisson, regresión de Cox). Los alumnos aprenderán a manejar el paquete estadístico STATA y a resolver casos prácticos.

## RESULTADOS DE APRENDIZAJE (indicar un mínimo de tres y máximo de cinco)

- Conocer los fundamentos de la bioestadística y su aplicación a la farmacoepidemiología.
- Conocer las diferentes técnicas estadísticas complejas para la estimación de los riesgos y su ajuste por posibles factores de confusión.
- Aprender a analizar desde el punto de vista estadístico datos del campo de la farmacoepidemiología.



# SISTEMA DE EVALUACIÓN

Pruebas escritas tipo test, intervención en los seminarios (aula virtual) y resolución de casos

# **BIBLIOGRAFÍA**

- BIOESTADÍSTICA AMIGABLE Martínez González, Sánchez-Villegas A, Toledo Atucha EA, Faulin Fajardo J, 4ª edición, Elsevier, 2020
- REGRESSION METHODS IN BIOSTATISTICS, Vittinghoff E, Glidden DV, Shiboski SC, McCulloch CE, 2<sup>nd</sup> ed, Springer, 2012



Año académico	2023-2024			
Estudio	Máster de Formación Permanente en Farmacoepidemiología y Farmacovigilancia			
Nombre de la asignatura	FARMA	FARMACOEPIDEMIOLOGÍA AVANZADA		
Carácter (Obligatoria/Optativa/Prácticas/TFM)	ОВ			
Créditos (1 ECTS=25 horas)	12			
		Presencial (más del 80% de las sesiones son presenciales)		
Modalidad (elegir una opción)	х	Híbrida (sesiones on-line entre el 40% y 60%, resto presencial)		
		Virtual (al menos el 80% de las sesiones son on-line o virtuales)		
Profesor/es responsable/s	Sara Rodríguez Martín			
Idioma en el que se imparte	Español/Inglés			

#### PROFESORES IMPLICADOS EN LA DOCENCIA

Sara Rodríguez Martín, Antonio Rodríguez Miguel, Miguel Gil García, Consuelo Huerta Álvarez, Elisa Martín Merino, Antonio González Pérez, Ferrán Catalá López, Lucía Cea Soriano, Ana Ruigómez Sánchez, Francisco J. de Abajo Iglesias.

DISTRIBUCIÓN DE HORAS					
Número de horas presenciales/on-line asistencia profesor/a	96				
Número de horas de trabajo personal del estudiante	204				
Total horas	300				

# **CONTENIDOS (Temario)**

Los alumnos aprenderán a diseñar, realizar, analizar e interpretar los diferentes tipos de estudios epidemiológicos: estudios de cohorte, de casos y controles de base primaria, casos y controles de base secundaria, diseños de sólo casos. Así mismo, se hará una introducción al meta-análisis de ensayos clínicos y estudios epidemiológicos.

Las sesiones prácticas consistirán en la presentación de un estudio publicado en una revista científica. Los alumnos previamente han podido leerlo y discutirán con el profesor los detalles del mismo.

## RESULTADOS DE APRENDIZAJE (indicar un mínimo de tres y máximo de cinco)

- Conocer las bases teóricas del razonamiento y el método epidemiológico aplicados a la evaluación de la seguridad de los medicamentos, así como la utilización de técnicas estadísticas complejas para la estimación de los riesgos y su ajuste por posibles factores de confusión.
- Aprender a diseñar, realizar y analizar un estudio farmacoepidemiológico



• Saber evaluar críticamente un estudio farmacoepidemiológico aplicado a la seguridad de los medicamentos.

#### SISTEMA DE EVALUACIÓN

Pruebas escritas tipo test, intervención en los seminarios (aula virtual) y resolución de casos

# **BIBLIOGRAFÍA**

- PHARMACOEPIDEMIOLOGY, 5th ed, Strom BL, Kimmel SE, Hennessy, eds, Wiley-Blackwell, 2012.
- MODERN EPIDEMIOLOGY, 3<sup>rd</sup> ed, Rothman KJ, Greenland S, Lash TL, eds, Wolters Kluwer Lippincott William & Wilkinks, 2008.
- EPIDEMIOLOGY Beyond the basics Szklo M, Nieto FJ, 4<sup>th</sup> ed, Jones & Bartlett, 2019
- WHAT IF CAUSAL INFERENCE Hernán MA, Robins JM, CRC Press, 2020



Año académico	2023-2024			
Estudio	Máster de Formación Permanente en Farmacoepidemiología y Farmacovigilancia			
Nombre de la asignatura	FARMA	FARMACOVIGILANCIA		
Carácter (Obligatoria/Optativa/Prácticas/TFM)	ОВ			
Créditos (1 ECTS=25 horas)	16			
		Presencial (más del 80% de las sesiones son presenciales)		
Modalidad (elegir una opción)	х	Híbrida (sesiones on-line entre el 40% y 60%, resto presencial)		
		Virtual (al menos el 80% de las sesiones son on-line o virtuales)		
Profesor/es responsable/s	Francisco José de Abajo Iglesias			
Idioma en el que se imparte	Español/Inglés			

### PROFESORES IMPLICADOS EN LA DOCENCIA

Antonio Blázquez Pérez, Edurne Lázaro, Cristina Fernández Fernández, Lara Quiroga González, Araceli Núñez Ventura, Carmen Ibáñez Ruiz, Miguel Ángel Maciá Martínez, Alfonso Rodríguez Pascual, Gastón Roustan Gullón, Dolores Benedicto Sánchez, Teresa Bellón Heredia, Rosario Cabañas Moreno, Alberto García Lledó, Diego María Rodríguez Puyol, Elvira Poves Martínez, Juan José Gil Fernández, Ana Rojo Sebastián, Eva Bermejo Sánchez, Conxita Barajas Díaz, Ernesto Vera Sánchez, Cristina Cejudo García, Natividad Galiana Llorca, Mercedes Reza Goyanes, Diana González Bermejo, María Antonia Serrano Castro, Pilar Diego Sáiz, Pablo de Felipe Fernández, Marcos Timón Jiménez, Ramiro Casimiro Elena, Mariano Avilés Muñoz, Mariano Madurga Sanz, María del Carmen Climént Palmer, Sara Rodríguez Martín (coord..), Antonio Rodríguez Miguel (coord.), Francisco J. de Abajo Iglesias (Director).

DISTRIBUCIÓN DE HORAS					
Número de horas presenciales/on-line asistencia profesor/a	128				
Número de horas de trabajo personal del estudiante	272				
Total horas	400				

#### **CONTENIDOS (Temario)**

Los alumnos conocerán el marco legal de la farmacovigilancia y todos los procedimientos administrativos que es necesario cumplir desde el punto de vista de la industria farmacéutica y desde el punto de vista de las agencias de regulación de medicamentos: notificación de casos individuales y su gestión (base de datos FEDRA y Eudravigilance), el PSUR, el plan de gestión de riesgos, los estudios posautorización, el papel del responsable de farmacovigilancia de una compañía, el funcionamiento del SEFV, cómo preparar una inspección y una auditoría. Se explicarán los elementos a tener en cuenta a la hora de hacer una evaluación de la relación beneficio-riesgo de un producto y el proceso de evaluación y toma de decisiones tanto en España como en la UE. Se revisarán las peculiaridades de la farmacovigilancia veterinaria, así como la vigilancia de productos biológicos, terapia avanzada y productos sanitarios.



Finalmente, se revisará la gestión de seguridad durante el desarrollo de ensayos clínicos.

Los alumnos conocerán los distintos tipos clínicos de reacciones adversas a medicamentos en sesiones impartidas por médicos especialistas en diversas áreas de la medicina clínica (vgr. dermatología, hepatología, hematología etc.). Las sesiones prácticas consistirán en la discusión de casos relevantes de farmacovigilancia.

- Bloque temático 1: Base legal y procedimientos de farmacovigilancia
- Bloque temático 2: La Farmacovigilancia en entornos específicos (industria farmacéutica, productos sanitarios, medicamentos veterinarios, vacunas, productos biotecnológicos y terapia avanzada, ensayos clínicos, ámbito internacional)
- Bloque temático 3: Clínica de las Reacciones Adversas a medicamentos por órganos y sistemas.
- Bloque temático 4: Análisis y discusión de casos prácticos.

## RESULTADOS DE APRENDIZAJE (indicar un mínimo de tres y máximo de cinco)

- Conocer y saber aplicar la legislación europea y española sobre farmacovigilancia, tanto de medicamentos de uso humanos como de medicamentos veterinarios, así como la legislación sobre la vigilancia de los productos biológicos, terapia avanzada (terapia celular, terapia génica, ingeniería tisular), productos sanitarios y cosméticos.
- Conocer y saber aplicar los procedimientos que se emplean en farmacovigilancia, tanto desde el punto de vista de la industria farmacéutica como desde el punto de vista de las agencias reguladoras.
- Saber gestionar las notificaciones de sospechas de reacciones adversas realizadas por los profesionales sanitarios
- Saber cómo realizar y evaluar un informe periódico de seguridad (PSUR) y un plan de gestión de riesgos
- Conocer los procedimientos para la toma de decisiones en España y en la Unión Europea que conciernen a los riesgos de los medicamentos así como las técnicas de minimización y comunicación de riesgos que se aplican en farmacovigilancia.

# SISTEMA DE EVALUACIÓN

Pruebas escritas tipo test, intervención en los seminarios (aula virtual) y resolución de casos

### **BIBLIOGRAFÍA**

- MANN'S PHARMACOVIGILANCE, 3rd ed, Elisabeth Andrews and Nicholas Moore, eds. Wiley Blackwell, 2014.
- AN INTRODUCTION TO PHARMACOVIGILANCE, 2nd ed, Patrick Waller y Mira Harrison-Woolrych, Wiley Blackwell, 2017. Disponible en el siguiente enlace: https://www.file-upload.com/zkoyx5h9nz7j
- LOS PRIMEROS 25 AÑOS DEL SISTEMA ESPAÑOL DE FARMACOVIGILANCIA DE MEDICMENTOS DE USO HUMANO. Coordinadores: G Manso, A Hidalgo, A Carvajal y FJ de Abajo. Universidad de Oviedo. Disponible en:
  - https://www.unioviedo.es/gaife/index.php?option=com\_content&view=article&id=96:libro25anios
- FARMACOVIGILANCIA Hacia una mayor seguridad en el uso de los medicamentos. Raquel Herrera Comoglio y Luis Alesio, eds. De Origen Gráfico, Córdoba, Argentina, 2012.
- PHARMACOEPIDEMIOLOGY, 5th ed, Strom BL, Kimmel SE, Hennessy, eds, Wiley-Blackwell, 2012.
- PHARMACOVIGILANCE: A PRACTICAL APPROACH, T Doan, F Levano, M Bhattacharya, L Scarazzini, C Renz, Elsevier, 2019.



Año académico	2023-20	24		
Estudio	Máster de Formación Permanente en Farmacoepidemiología y Farmacovigilancia			
Nombre de la asignatura	TRABAJO	TRABAJO FIN DE MÁSTER		
Carácter (Obligatoria/Optativa/Prácticas/TFM)	ОВ			
Créditos (1 ECTS=25 horas)	16			
		Presencial (más del 80% de las sesiones son presenciales)		
Modalidad (elegir una opción)	х	Híbrida (sesiones on-line entre el 40% y 60%, resto presencial)		
		Virtual (al menos el 80% de las sesiones son on-line o virtuales)		
Profesor/es responsable/s	Francisco José de Abajo Iglesias			
Idioma en el que se imparte	Español/Inglés			

## **PROFESORES IMPLICADOS EN LA DOCENCIA**

Francisco José de Abajo Iglesias, Mariano Madurga Sanz, Miguel Ángel Maciá Martínez, Conxita Barajas Díaz, Sara Rodríguez Martín y Antonio Rodríguez Miguel.

DISTRIBUCIÓN DE HORAS					
Número de horas presenciales/on-line asistencia profesor/a	128				
Número de horas de trabajo personal del estudiante	272				
Total horas	400				

# **CONTENIDOS (Temario)**

El trabajo de fin de máster consistirá en un proyecto de investigación o en un trabajo de farmacovigilancia. Las personas que trabajen en instituciones que se dediquen a la farmacovigilancia o farmacoepidemiología podrán entregar como trabajo de fin de máster una memoria de las actividades con un análisis de la situación y propuestas de mejora. Los alumnos deben entregar un resumen de su propuesta a la Dirección Académica para su aprobación.

# RESULTADOS DE APRENDIZAJE (indicar un mínimo de tres y máximo de cinco)

- Conocer y saber aplicar los procedimientos de farmacovigilancia.
- Conocer la metodología y técnicas empleadas en farmacoepidemiología.
- Conocer y saber integrar el método farmacoepidemiológico a la farmacovigilancia.



## SISTEMA DE EVALUACIÓN

Se calificará el Trabajo en función de los siguientes criterios: 1) Originalidad; 2) Aplicación práctica; 3) Metodología utilizada; 4) Redacción y presentación de la memoria; 5) Bibliografía utilizada.

#### **BIBLIOGRAFÍA**

- MANN'S PHARMACOVIGILANCE, 3rd ed, Elisabeth Andrews and Nicholas Moore, eds. Wiley Blackwell, 2014.
- AN INTRODUCTION TO PHARMACOVIGILANCE, 2nd ed, Patrick Waller y Mira Harrison-Woolrych, Wiley Blackwell, 2017. Disponible en el siguiente enlace: https://www.file-upload.com/zkovx5h9nz7i
- LOS PRIMEROS 25 AÑOS DEL SISTEMA ESPAÑOL DE FARMACOVIGILANCIA DE MEDICMENTOS DE USO HUMANO. Coordinadores: G Manso, A Hidalgo, A Carvajal y FJ de Abajo. Universidad de Oviedo. Disponible en:
  - https://www.unioviedo.es/gaife/index.php?option=com\_content&view=article&id=96:libro25anio s
- FARMACOVIGILANCIA Hacia una mayor seguridad en el uso de los medicamentos. Raquel Herrera Comoglio y Luis Alesio, eds. De Origen Gráfico, Córdoba, Argentina, 2012.
- PHARMACOEPIDEMIOLOGY, 5th ed, Strom BL, Kimmel SE, Hennessy, eds, Wiley-Blackwell, 2012.
- PHARMACOVIGILANCE: A PRACTICAL APPROACH, T Doan, F Levano, M Bhattacharya, L Scarazzini, C Renz, Elsevier, 2019.
- CÓMO SE HACE UNA TESIS: TRABAJOS FIN DE GRADO, MÁSTER Y TESIS DOCTORALES López Yepes, José. Library Outsourcing Service, 2010 .