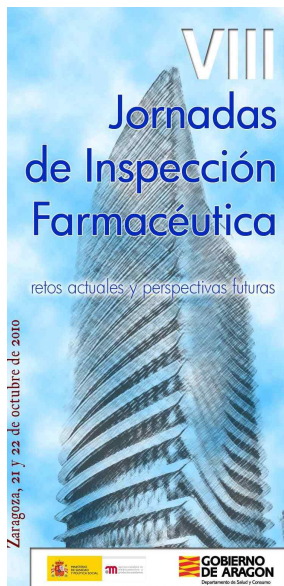




AULA VIRTUAL de RADIOFARMACIA

Plataforma Virtual de Formación Continua en Radiofarmacia
(www.aulavirtualradiofarmacia.es)

VIII Jornadas de Inspección Farmacéutica Mesa 1 RADIOFARMACIA



Mesa 1: Radiofarmacia

Moderadora: Bárbara Martínez de Miguel (Especialista en Radiofarmacia)

Introducción y avances en Radiofarmacia

- Bárbara Martínez de Miguel (Especialista en Radiofarmacia)

Radiofármacos PET: nuevos horizontes

- Elena Gorospe Sarasúa (Instituto Tecnológico PET)

Evaluación y registro de radiofármacos

- Antonio Blázquez Pérez (AEMPS)

Aplicación de las NCF a medicamentos radiofármacos

- Marta de Vicente Albendea (AEMPS)

Durante los días 21 y 22 de Octubre se han celebrado en Zaragoza las VIII Jornadas de Inspección Farmacéutica, desarrollándose en ellas una Mesa sobre Radiofarmacia.

D^a Elena Gorospe del Instituto Tecnológico PET (ITP), realizó una exposición sobre las bases del PET, así como de la síntesis de radiofármacos emisores de positrones, en especial de la 18F-FDG y de otros Radiofármacos Fluorados, por su parte D^o Antonio Blázquez realizó una descripción de las diferentes normativas legales que aplican a los medicamentos radiofármacos en especial a los emisores de positrones, así como D^a Marta de Vicente expuso la aplicación de las Guías de aplicación a éstos radiofármacos y en especial el Anexo 3 de las GMP en su relación con los radiofármacos emisores de positrones.



Aula Virtual de Radiofarmacia

Siendo las conclusiones generales de la Mesa han sido las siguientes:

1. El interés que estos medicamentos suscitan en las actividades de inspección y control.
2. Los significativos avances realizados recientemente desde la AEMPS para la normalización de su situación.
3. La necesidad de profundizar en la clarificación de los estándares a aplicar para los procedimientos de autorización e inspección de las Unidades de Radiofarmacia.

Esta Mesa constituye un avance mas en el acercamiento entre la AEMPS, las Administraciones y los Centros Productores y Unidades de Radiofarmacia en general, que fabrican y comercializan o bien desarrollan medicamentos radiofármacos emisores de positrones para uso propio, con al finalidad de realizar una adecuada aplicación de las GMPs, así como diversos artículos de los diferentes preceptos legales, como por ejemplo los RD 1345/2007, RD 824/2010, siendo importante continuar el estudio de las peculiaridades a veces singulares, que se presentan en este área.

Probablemente sería interesante disponer de una normativa aplicable en el ámbito nacional, o bien disponer de una serie de estándares y criterios de aceptación para la evaluación e inspección de Unidades de Radiofarmacia.

Colabora con Farmacéuticos Mundi (**FarmaMundi**) (<http://www.farmaceuticosmundi.org/>)



**FARMA
MUNDI
FARMACEUTICOS
MUNDI**