

A photograph of laboratory glassware including a beaker with blue liquid, a flask with red liquid, and a petri dish containing various pills and capsules. The background is a solid red color.

**XXVII Seminario sobre Armonización del Registro y Control de
Medicamentos Veterinarios**

Estado de implementación de los documentos armonizados en el CAMEVET



San Salvador, El Salvador
9 al 11 de noviembre, 2022

CARACTERÍSTICAS DE LA ENCUESTA

- Se desarrollo a través de la plataforma *Google forms*
- Primera distribución 30 de agosto, segunda distribución 3 de octubre
- Se obtuvieron 17 respuestas de 31 países



PAISES QUE RESPONDIERON

1. ARGENTINA
2. BRASIL
3. BELICE
4. CANADA
5. CHILE
6. COLOMBIA
7. COSTA RICA
8. CUBA
9. CURAZAO
10. ECUADOR
11. EL SALVADOR
12. HONDURAS
13. MEXICO
14. NICARAGUA
15. PANAMÁ
16. URUGUAY
17. VENEZUELA

<https://rr-americas.woah.org/es/proyectos/comevet/>



REGIÓN: Américas | Español

WAHIS | Códigos y Manuales | Buscar

Organización Mundial de Sanidad Animal

QUIÉNES SOMOS | QUÉ HACEMOS | QUÉ OFRECEMOS | NOTICIAS | MEMBERS

Qué hacemos

ENFERMEDADES ANIMALES → SANIDAD ANIMAL →

ACTIVIDADES REGIONALES →

Organización Mundial de Sanidad Animal

Documentos armonizados

Buscar por palabras clave | TIPO DE DOCUMENTO | + MAS DOCUMENTOS

Reset all filters

- Ampliación de la licencia de productos farmacéuticos veterinarios en especies menores (pdf, 365-149kb)**
Documento en español y portugués.
[descargar](#)
- Kit diagnóstico (pdf, 318,25kb)**
Documento en español y portugués.
[descargar](#)
- Guía para la implementación de sistemas de farmacovigilancia para medicamentos veterinarios (pdf, 2,31kb)**
[descargar](#)
- [descargar](#)
- [descargar](#)
- [descargar](#)

REGIÓN: Américas | Español

WAHIS | Códigos y Manuales | Buscar

Organización Mundial de Sanidad Animal

QUIÉNES SOMOS | QUÉ HACEMOS | QUÉ OFRECEMOS | NOTICIAS | MEMBERS

← Volver A Qué Hacemos

Actividades regionales

PROYECTO RAM TRIPARTITO | GF-TADS

CAMEVET

CAMEVET

REGIÓN: Américas | Español

Cierre de sesión | Main site | Buscar

Organización Mundial de Sanidad Animal

CAMEVET

El Comité de las Américas de Medicamentos Veterinarios (CAMEVET) es un Proyecto Regional que tiene como finalidad facilitar la armonización de normas, registros y controles de medicamentos veterinarios entre los países miembros.

[Documentos Armonizados](#) | [Documentos de Trabajo](#)

[Mesa Ejecutiva](#)

GUÍAS DE BUENAS PRACTICAS

BP 001 - Guía de buenas prácticas de almacenamiento, transporte y distribución de productos de uso veterinarios

BPU 001 - Buenas prácticas de uso

BPM 001 - Norma de buenas prácticas de fabricación de productos veterinarios

BPM 002 - Guía de inspección para productos farmacológicos

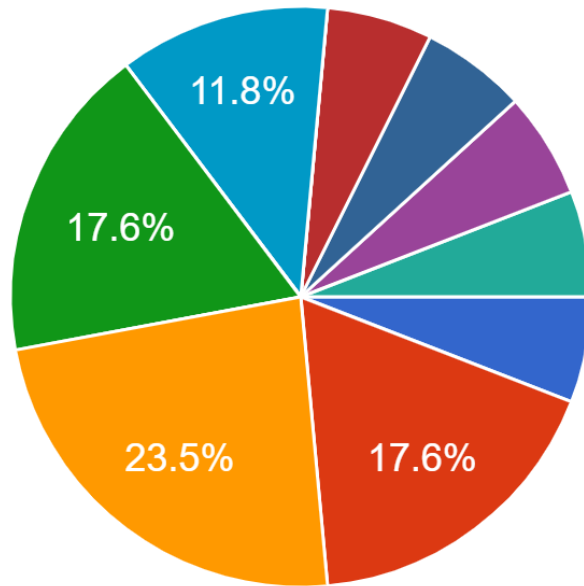
BPM 003 - Guía de inspección para productos biológicos

BPM 004 - Guía de inspección para productos farmacológicos (incluye definición ectoparasiticidas)

BPM 005 - Guía para fabricación y control de calidad de productos de terapia celular



Guía de buenas practicas de almacenamiento, transporte y distribución de productos de uso veterinarios



23,5% -4 países- se uso de referencia para desarrollar la norma nacional

17,6 % -3 países- se utilizo como referencia técnica pero no fue incluida en la norma nacional

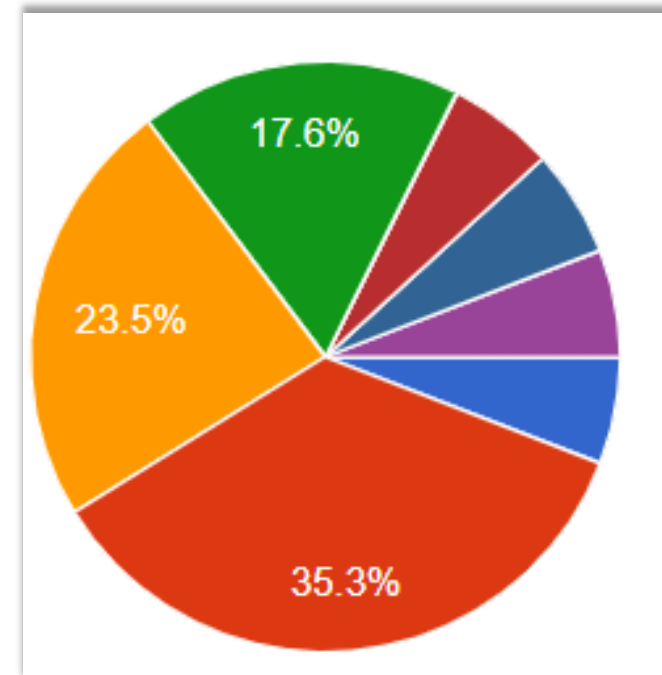
17,6 -3 países- no se encuentra implementada

Buenas practicas de uso

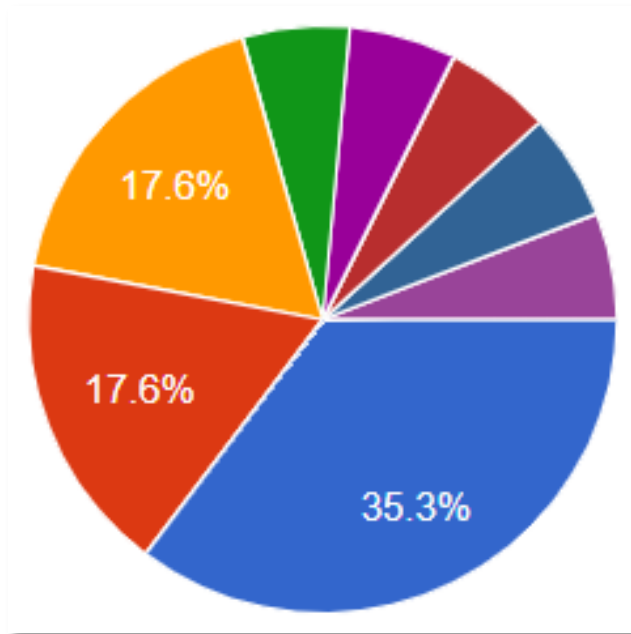
35,3 % -6 países- no esta implementada

23,5% -4 países- se uso de referencia para desarrollar la norma nacional

17,6% - 3 países - se utilizo como referencia técnica pero no fue incluida en la norma nacional



Norma de buenas practicas de fabricación de productos veterinarios



35,3% -6 países- se encuentra implementada

17,6% -3 países- no esta implementada

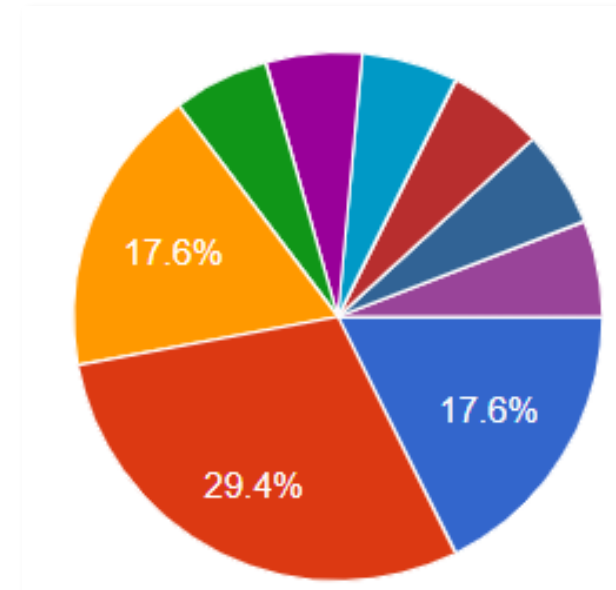
17,3% -3 países- se uso como referencia para desarrollar la norma nacional

Guía de inspección para productos farmacológicos

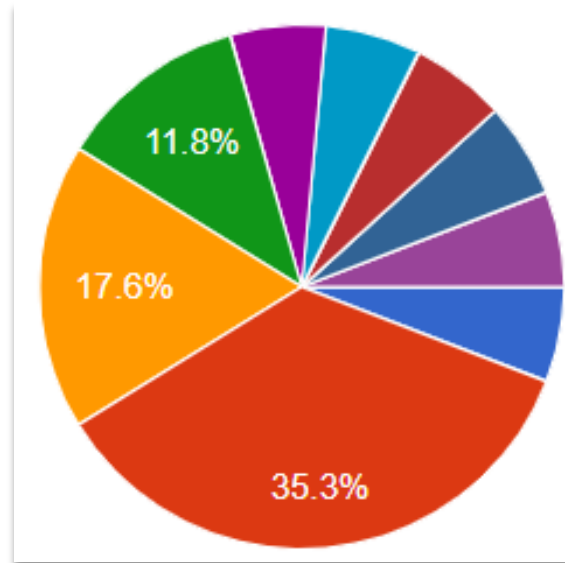
29,4% - 5 países – no esta implementada

17,6% - 3 países- se utilizo para desarrollar la norma nacional

17,6% -3 países- se encuentra implementada



Guía de inspección para productos biológicos



35,3% -6 países- no esta implementada

17,6% - 3 países – se utilizo como referencia para desarrollar la norma nacional

11,8% - 2 países – se utilizo como referencia técnica pero no fue incluida dentro de la norma nacional

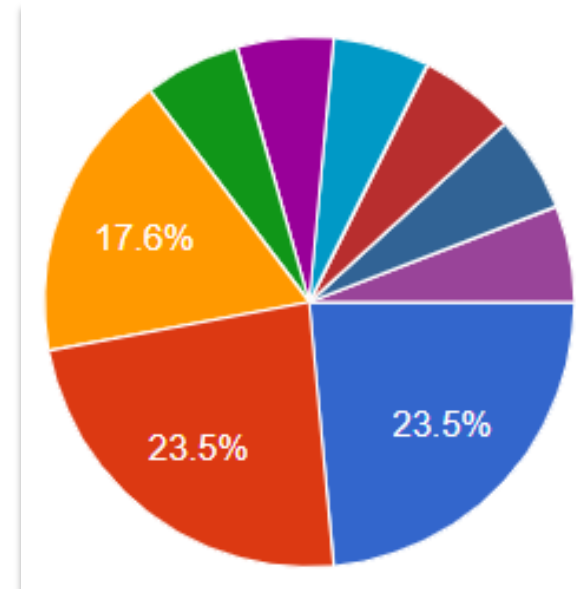
|

Guía de inspección para productos farmacológicos (incluye definición ectoparasiticidas)

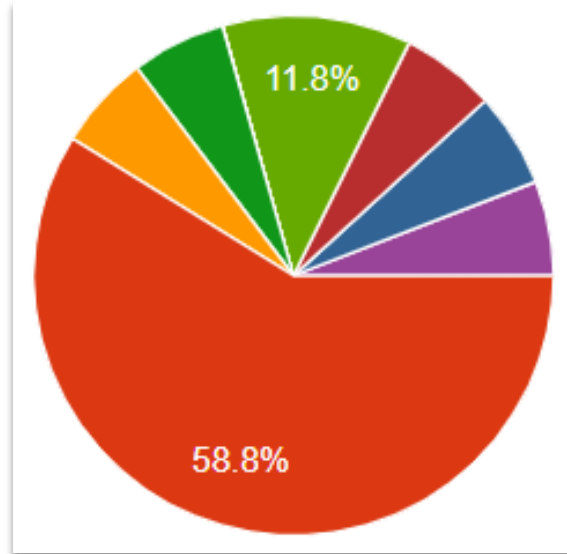
23,5% -4 países– esta implementada

23,5% -4 países– se encuentra implementada

17,6% -3 países- se uso como referencia para desarrollar la norma nacional



Guía para fabricación y control de calidad de productos de terapia celular



58,8% -10 países- no esta implementada

2% -1 país- la guía no es aplicable a la normativa nacional

GUÍAS DE VACUNAS

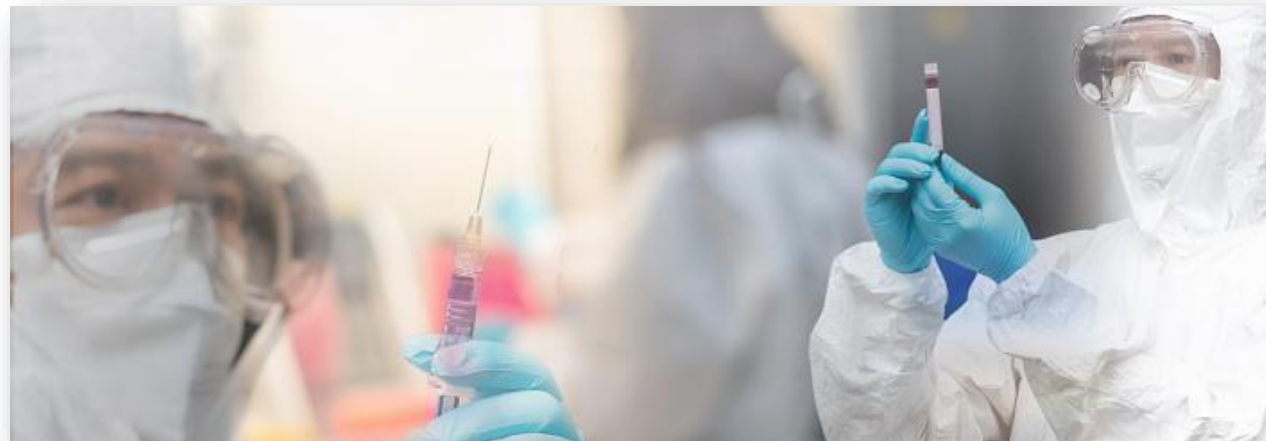
GEN 001 - Consideraciones para la regulación de vacunas de uso acuícola en las américas

VAC 001 - Guía de prueba de potencia para vacunas bovinas inactivadas que contengan herpesvirus bovino agente causal de de rinotraqueitis infecciosas (IBR)

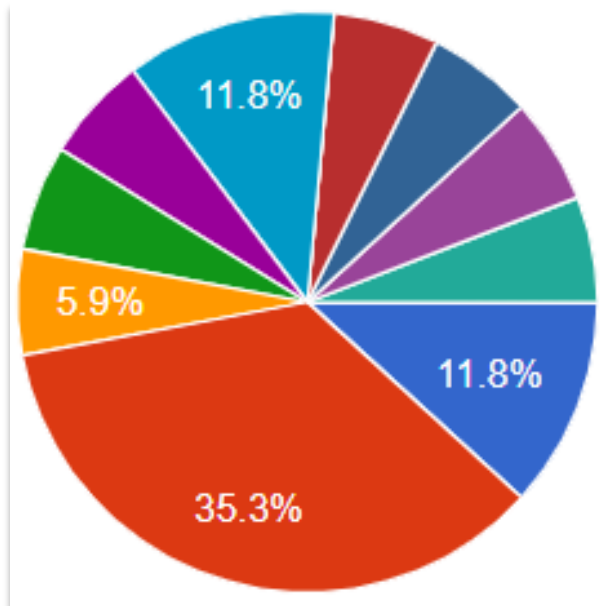
VAC 002 - Guía de prueba de potencia para vacunas bovinas que contengan en su formulación virus parainfluenza 3 bovino (PI-3)

VAC 003 - Guía de prueba de potencia para vacunas bovinas inactivadas que contengan rotavirus bovino, agente viral asociado a la diarrea neonatal del ternero

VAC 004 - Seguridad de vacunas en bovinos - Guía para estudios con vacunas inactivadas



Consideraciones para la regulación de vacunas de uso acuícola en las américas



35,3 % -6 países- no se encuentra implementada

11,8% -2 países- se encuentra implementada

11,8% -2 países- se esta considerando utilizarla

Guía de prueba de potencia para vacunas bovinas inactivadas que contengan herpesvirus bovino agente causal de de rinotraqueitis infecciosas (IBR)

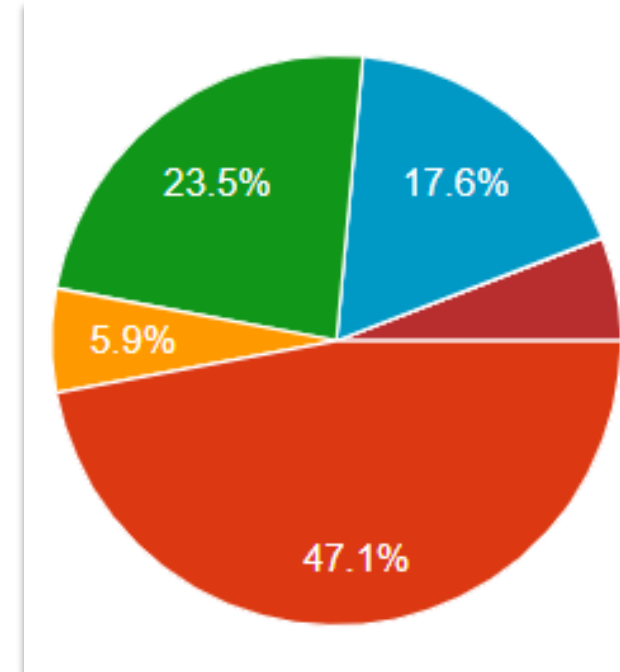


47 % -8 países- no implementada

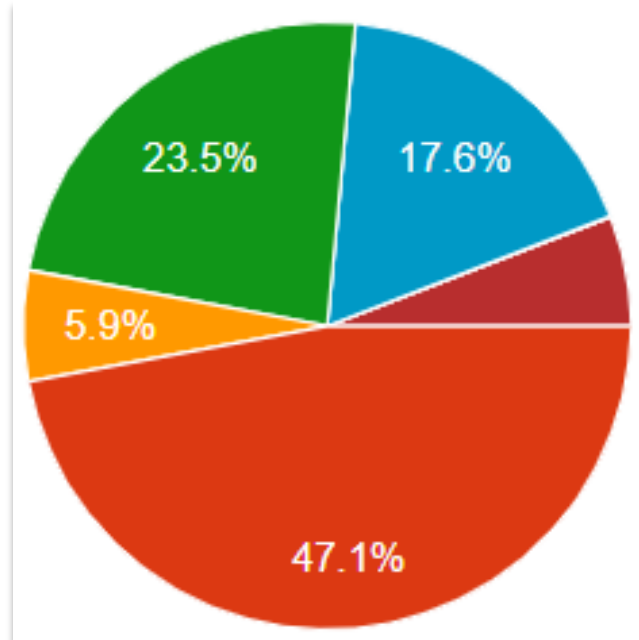
23,5 % -4 países- se utilizo como referencia técnica pero no fue incluida en la norma nacional

17,6% -3 países- se esta considerando utilizarla

5,9% -1 país- se usó como referencia para desarrollar la norma nacional



Guía de prueba de potencia para vacunas bovinas que contengan en su formulación virus parainfluenza 3 bovino (PI-3)



47,1% -8 países- no se encuentra implementada

23,5% -4 países- se utilizo como referencia técnica pero no fue incluida en la norma nacional

17,6% -3 países- se esta considerando utilizarla

5,9% -1 país- la utilizo como referencia para desarrollar la norma nacional

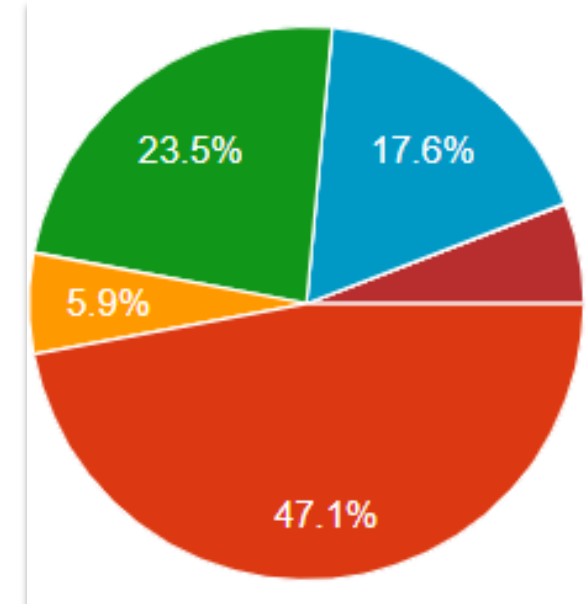
Guía de prueba de potencia para vacunas bovinas inactivadas que contengan rotavirus bovino, agente viral asociado a la diarrea neonatal del ternero

47,1% -8 países- no se encuentra implementada

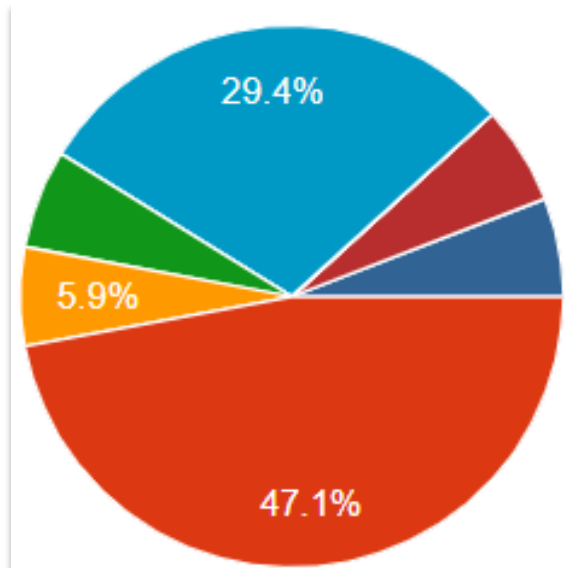
23,5% -4 países- se utilizo como referencia técnica pero no fue incluida en la norma nacional

17,6% -3 países- se esta considerando utilizarla

5,9% -1 país- la utilizo como referencia para desarrollar la norma nacional



Seguridad de vacunas en bovinos - Guía para estudios con vacunas inactivadas



47% -8 países- no fue implementada

29,4% -5 países- se esta considerando utilizarla

5,9% -1 país- se utilizo como referencia para desarrollar la norma nacional

GUÍAS DE REGISTRO



GEN 002 - Guía de bioequivalencia

GEN 003 - Complementos dietarios

GEN 005 - Estudios de estabilidad

GEN 007 - Guía para registrar productos homeopáticos de uso veterinarios

GEN 009 - Reglamento técnico antiparasitarios internos en rumiantes y porcinos

GEN 010 - Guía ampliación de licencia de productos de uso en especies menores

GEN 011 - Guía Kits de diagnósticos

GEN 006 - Guía de farmacovigilancia

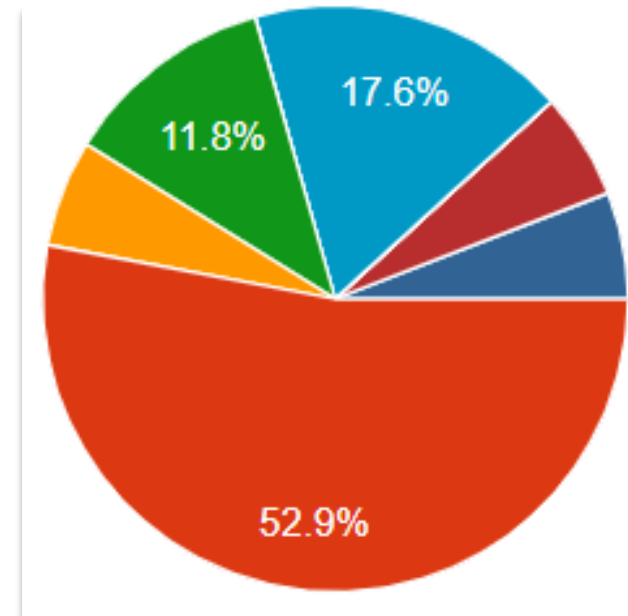
ROT 001 - Guía de rotulados para productos veterinarios

Guía de bioequivalencia

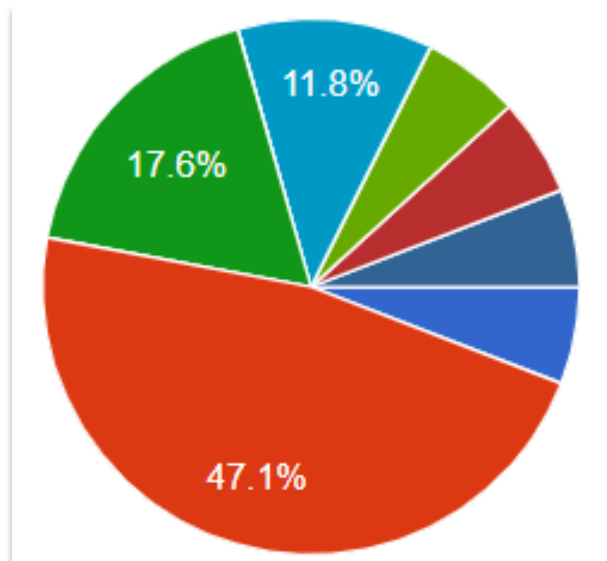
52,9% -9 países- no se encuentra implementada

17,6% -3 países- se esta considerando utilizarla

11,8% -2 países- se utilizo como referencia técnica pero no fue incluida dentro de la norma nacional



Complementos dietarios



47% -8 países- no se encuentra implementada

11,8% -2 países- se esta considerando utilizarla

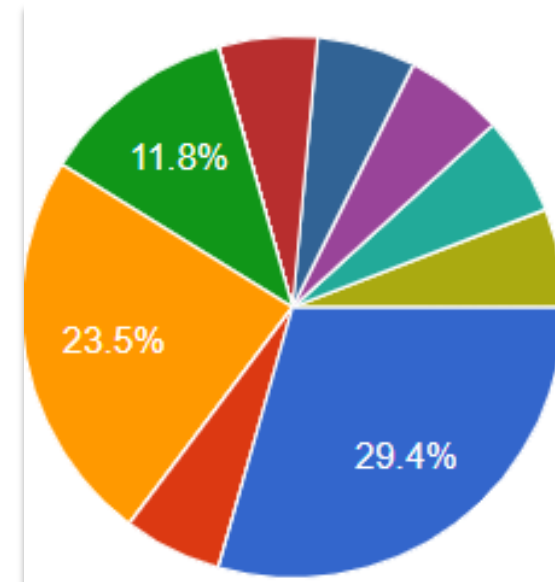
17,6% -3 países- se utilizo como referencia técnica pero no fue incluida dentro de la norma nacional

Estudios de estabilidad

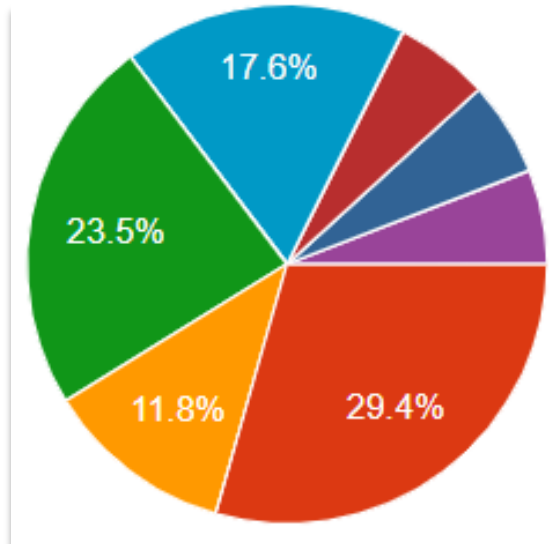
29,4% -5 países- se encuentra implementada

23,5% -4 países- se utilizo como referencia para desarrollar la norma nacional

11,8% -2 países- se utilizo como referencia técnica pero no fue incluida en la norma nacional



Reglamento técnico antiparasitarios internos en rumiantes y porcinos



29,4% - 5 países- no esta implementada

23,5% -4 países- se utilizo como referencia técnica pero no fue incluida en la norma nacional

17,6% -3 países- se esta considerando utilizarla

11,8% -2 país- se utilizo como referencia para desarrollar la norma nacional

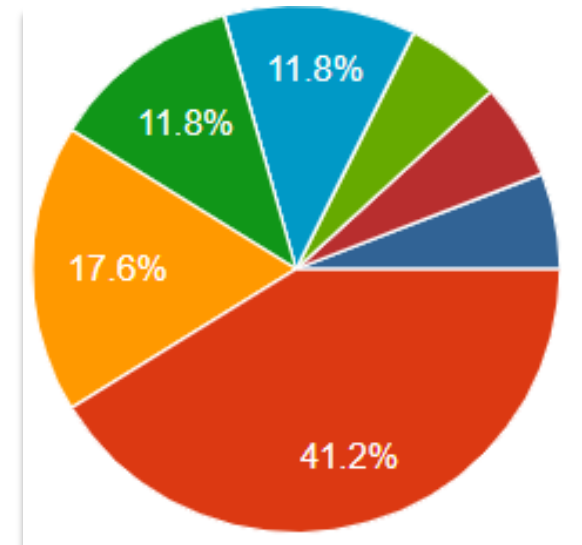
Guía para registrar productos homeopáticos de uso veterinarios

41,2% -7 países- no esta implementada

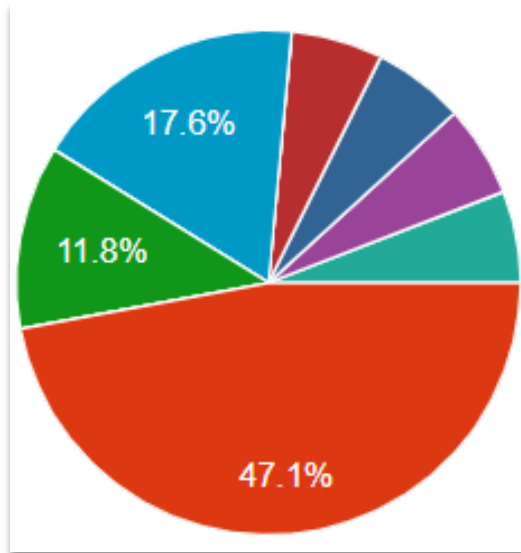
17,6% -3 países- se uso como referencia para desarrollar la norma nacional

11,8% -2 países- se uso como referencia técnica pero no fue incluida dentro de la norma nacional

11,8% -2 países- se esta considerando utilizarla



Guía ampliación de licencia de productos de uso en especies menores



47% -8 países- no esta implementada

17,6% -3 países- se esta considerando utilizarla

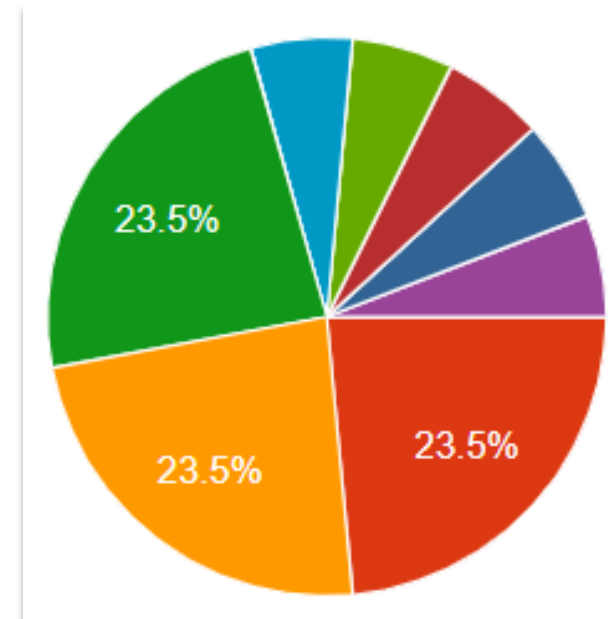
11,8% -2 países- se utilizo como referencia técnica pero no fue incluido dentro de la norma nacional

Guía Kits de diagnósticos

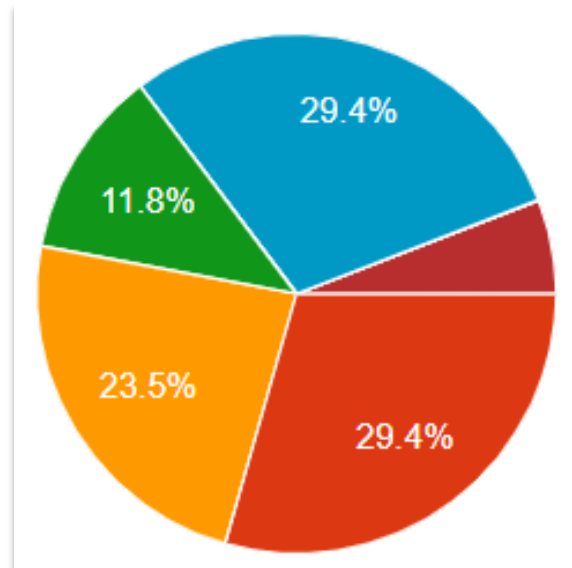
23,5% -4 países- no se encuentra implementada

23,5% -4 países- se utilizo como referencia técnica pero no fue incluida dentro de la norma nacional

23,5% -4 países- se utilizo como referencia para desarrollar la norma nacional



Guía de farmacovigilancia



29,4% -5 países- no se encuentra implementada

29,4% -5 países- se esta considerando utilizarla

23,5% - 4 países- se uso como referencia para desarrollar la norma nacional

11,8% -2 países- se utilizo como referencia técnica pero no fue incluida en la norma nacional

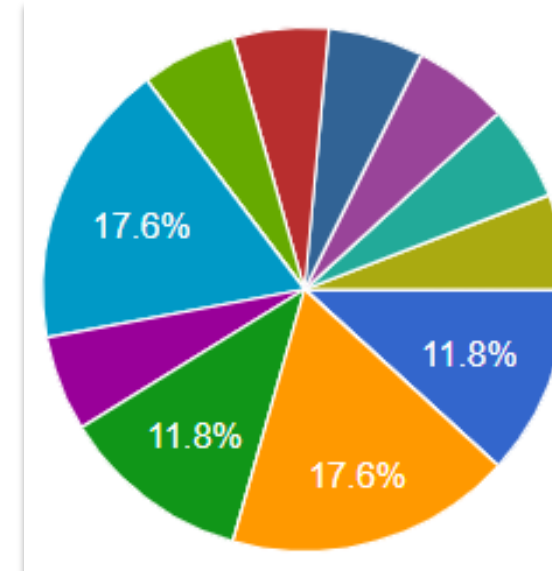
Guía de rotulados para productos veterinarios

17,6% -3 países- se uso como referencia para desarrollar la norma nacional

17,6% -3 países- se esta considerando utilizarla

11,8% -2 países- se encuentra implementada

11,8% -2 países- se utilizo como referencia técnica pero no fue incluida en la norma nacional



GUÍAS DE RESIDUOS

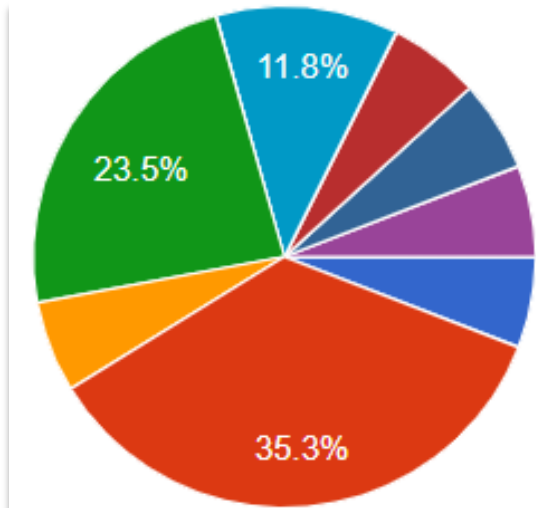
RES 001 - Guía para la validación de los métodos analíticos para la determinación de residuos en matrices biológicas

RES 002 - Guía para el cálculo del periodo de retiro en tejidos comestibles

RES 003 - Estudios de eliminación de residuos para establecer períodos de retiro



Guía para la validación de los métodos analíticos para la determinación de residuos en matrices biológicas



35,3% -6 países- no se encuentra implementada

23,5% -4 países- se utilizo como referencia técnica pero no fue incluida en la norma nacional

11,8% -2 países- se esta considerando utilizarla

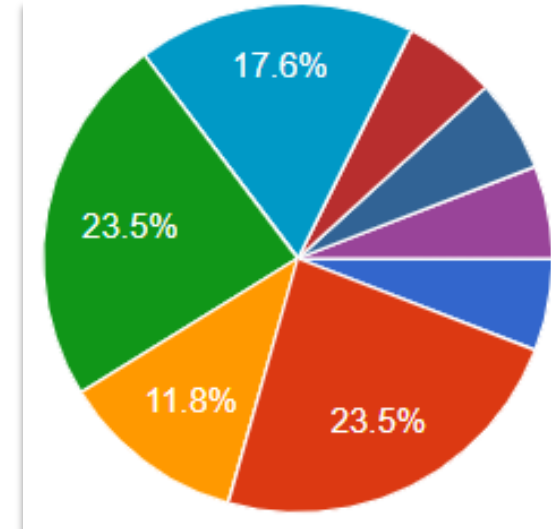
Guía para el cálculo del periodo de retiro en tejidos comestibles

23,5% -4 países- no se encuentra implementada

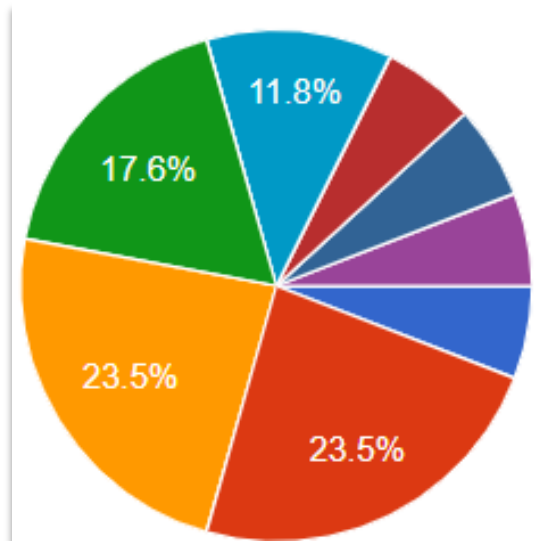
23,5% -4 países- se utilizo como referencia técnica pero no fue incluida en la norma nacional

17,6% -3 países- se esta considerando utilizarla

11,8% -2 países- se utilizo para desarrollar la norma nacional



Estudios de eliminación de residuos para establecer períodos de retiro



23,5% -4 países- no se encuentra implementada

17,6% -4 países- se utilizo como referencia técnica pero no fue incluida en la norma nacional

11,8% -3 países- se esta considerando utilizarla

23,5% -2 países- se utilizo para desarrollar la norma nacional

FORMULARIOS Y CERTIFICADOS



CERT 001 - Certificado y libre venta

CERT 002 - Productos de exportación

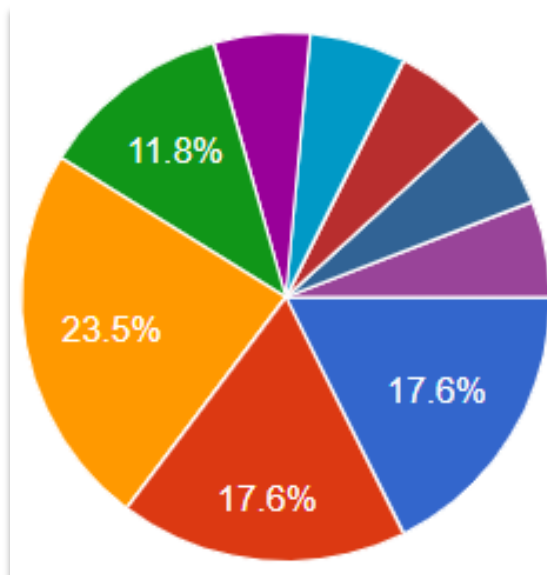
FORM 001 - Formulario de inscripción farmacológicos

FORM 002 - Formulario de inscripción para biológicos

FORM 003 - Formulario CAMEVET para productos biológicos

FORM 004 - Formulario CAMEVET para productos farmacológicos

Certificado y libre venta



23,5% -4 países- se utilizo como referencia para desarrollar la norma nacional

17,6% -3 países- esta implementada

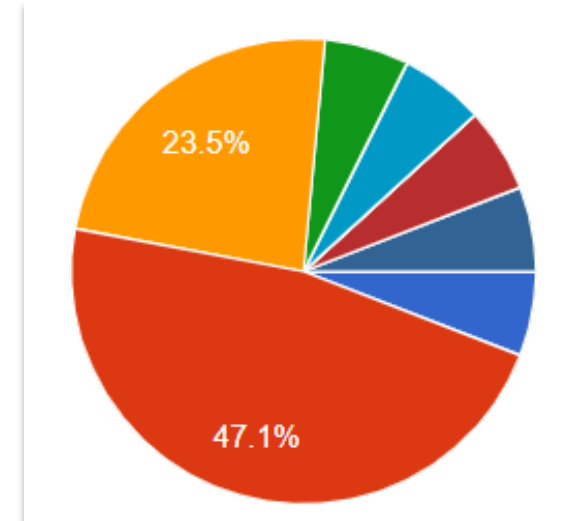
17,6% -3 países- no esta implementada

11,8% -2 países- se utilizo como referencia técnica pero no fue incluida dentro de la norma nacional

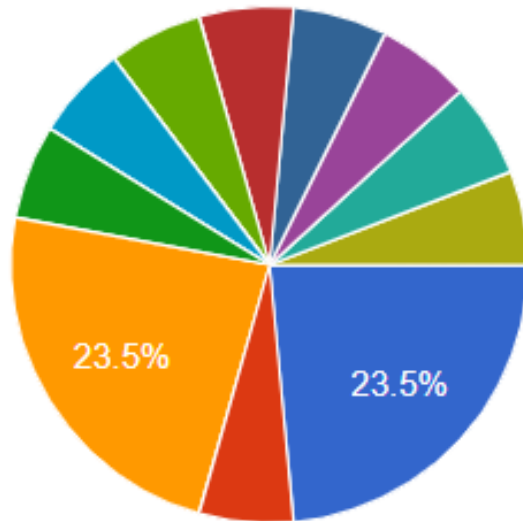
Productos de exportación

47% -8 países- no implementada

23,5% -4 países- se utilizo como referencia para desarrollar la norma nacional



Formulario de inscripción farmacológicos



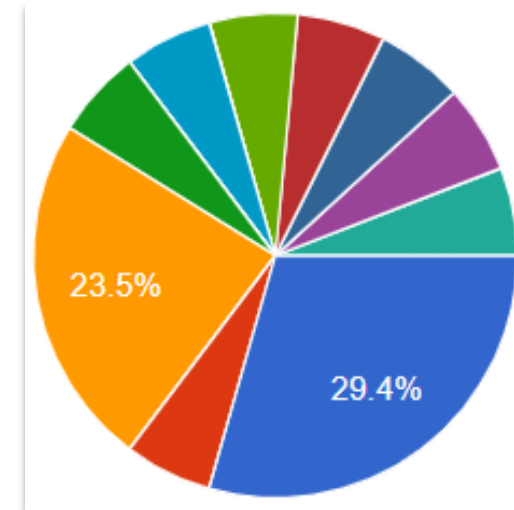
23,5% -4 países- se encuentra implementada

23,5% - 4 países- se utilizo como referencia para desarrollar la norma nacional

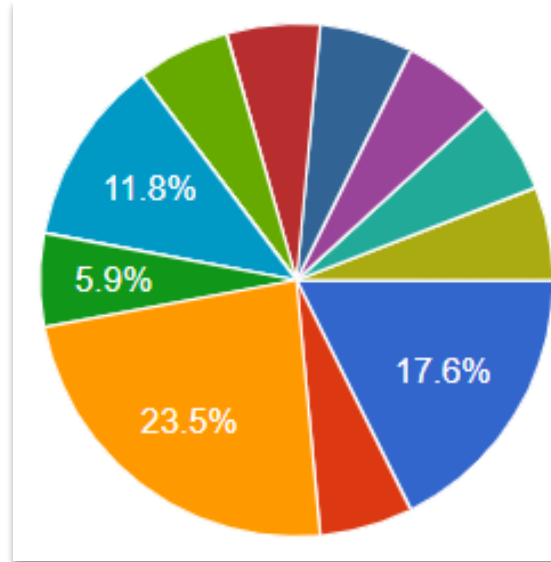
Formulario de inscripción biológicos

23,5% -4 países- se encuentra implementada

23,5% - 4 países- se utilizo como referencia para desarrollar la norma nacional



Formulario CAMEVET para productos biológicos



23,5% -4 países- se utilizo como referencia para desarrollar la norma nacional

17,6% -3 países- se encuentra implementada

11,8% -2 países- se esta considerando utilizarla

5,9% -1 país- se utilizo como referencia técnica pero no fue incluida en la norma nacional

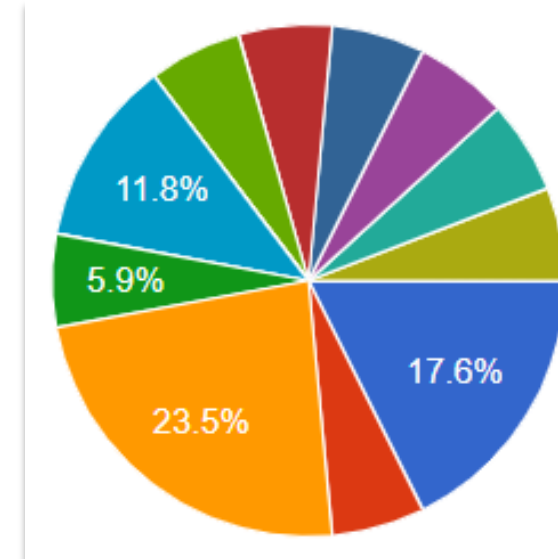
Formulario CAMEVET para productos farmacológicos

23,5% -4 países- se utilizo como referencia para desarrollar la norma nacional

17,6% -3 países- se encuentra implementada

11,8% -2 países- se esta considerando utilizarla

5,9% -1 país- se utilizo como referencia técnica pero no fue incluida en la norma nacional





**¡Muchas gracias por
su atención!**

Sgammini Ana Maria

Asistente Administrativa CAMEVET

