

---

# Indice

	Página
<b>Prólogo</b>	1
<b>Introducción</b>	3
<hr/>	
<b>1. Elementos de una política farmacéutica</b>	7
<b>Legislación y reglamentación</b>	7
<b>Inspección reglamentaria</b>	9
Servicio de inspección farmacéutica	9
Registro de medicamentos y concesión de licencias	9
<b>Costo y precio</b>	10
<b>Reglamentación de la prescripción y despacho de medicamentos en los distintos niveles del sistema de asistencia sanitaria</b>	12
<b>Elección de los medicamentos y productos farmacéuticos</b>	12
Aprobación de los productos farmacéuticos	12
Número de medicamentos	13
Selección de los medicamentos esenciales	13
Medicamentos tradicionales	16
<b>Suministro</b>	17
Adquisición	17
Producción nacional	19
Distribución y almacenamiento	21
<b>Garantía de la calidad de las sustancias y los productos farmacéuticos</b>	23
Elementos de un sistema de garantía de la calidad de los medicamentos	23
Sistema OMS de certificación de la calidad de los productos farmacéuticos objeto de comercio internacional	24
Prácticas adecuadas para la fabricación y la inspección de la calidad de los medicamentos	25
Laboratorios de inspección de la calidad	25
Estabilidad de las sustancias y los productos farmacéuticos	26
<b>Aspectos de personal y necesidades de desarrollo</b>	26

---

---

<b>2. Cuestiones jurídicas específicas</b>	29
Patentes	29
Política relativa a los nombres registrados y los genéricos	29

---

<b>3. Información y promoción</b>	31
Información sobre medicamentos	31
Hojas de datos sobre medicamentos y etiquetas	32
Actividades de promoción	34

---

<b>4. Uso apropiado de los medicamentos</b>	37
---	----

---

<b>5. Automedicación</b>	39
--------------------------	----

---

<b>6. Educación sanitaria</b>	41
-------------------------------	----

---

<b>7. Vigilancia y evaluación</b>	43
Revisión de los medicamentos comercializados	43
Vigilancia posterior a la comercialización	44
Vigilancia de las reacciones adversas a los medicamentos	44
Distribución limitada	45
Uso de los medicamentos	45

---

<b>8. Recursos financieros</b>	47
--------------------------------	----

---

<b>9. Investigación y desarrollo</b>	49
--------------------------------------	----

---

<b>10. Cooperación técnica entre los países</b>	51
---	----

---

<b>Bibliografía</b>	53
---------------------	----

---

<b>Bibliografía complementaria</b>	54
------------------------------------	----

---

<b>Anexo 1. Grupo de Trabajo de Expertos, Ginebra, 16-20 de marzo de 1987</b>	56
---	----

---

---

<b>Anexo 2.</b>	<b>Reunión del Comité Especial del Consejo Ejecutivo sobre Política Farmacéutica, Ginebra, 9-10 de enero de 1988</b>	59
-----------------	--	----

---

<b>Anexo 3.</b>	<b>Glosario de los términos empleados en este Informe</b>	63
-----------------	---	----

---