



## COMUNICADO DE PRENSA 020

# COLOMBIA SERÁ ESCENARIO DE NUEVOS DESARROLLOS SOBRE CONTROL DE CALIDAD DE MEDICAMENTOS CONTRA LA MALARIA

*Bogotá D.C. 25 de julio de 2008*

Representantes de las agencias sanitarias de Estados Unidos, Brasil, Ecuador, Guatemala, Panamá y Perú se reunirán del 28 de julio al 01 de agosto en el Laboratorio Físico-Químico de Medicamentos del INVIMA, para desarrollar el **Taller de Control de Calidad de Antimaláricos**, convocado por la USP (Farmacopea de los Estados Unidos, por sus siglas en inglés).

El Taller se desarrollará en el marco de la Red de Evaluación de Drogas Antimaláricas - RAVEDRA de la OMS/OPS, de la cual Colombia hace parte.

El objeto de este evento es entrenar en la técnica de determinación de residuos de solventes en medicamentos, utilizando la metodología de cromatografía de gases - **Head-Space**.

Esta metodología identifica y cuantifica solventes residuales, que de estar presentes en los medicamentos antimaláricos, pueden ser perjudiciales para la salud de los pacientes.

Colombia cuenta con la tecnología necesaria para adelantar este tipo de pruebas, en los laboratorios del INVIMA.

**JAIRO CÉSPEDES CAMACHO**  
Director General

**MARTHA CECILIA RODRÍGUEZ RAMÍREZ**  
Subdirectora de Medicamentos y Productos Biológicos