

Teste os seus folhetos, comprove a sua legibilidade

Em destaque: **Garanta a realização de testes de legibilidade com qualidade.**

Objectivos Gerais:

- Reconhecer a importância dos testes de legibilidade para uma utilização segura e eficaz dos medicamentos.
- Conhecer as principais fases de um teste de legibilidade.

Objectivos Específicos:

- Conhecer a legislação e *guidelines* aplicáveis à legibilidade de folhetos informativos.
- Identificar os principais aspectos que influenciam a legibilidade de folhetos informativos.
- Saber quando aplicar um teste de legibilidade, um *bridging report* ou um *focused test*.
- Conhecer os aspectos críticos de um teste de legibilidade, de forma a cumprir com os critérios de avaliação das agências regulamentares.

Programa

Módulo I: A importância da informação para o utilizador

- Folhetos informativos (FI) e testes de legibilidade.
- O porquê da sua existência?
- Enquadramento regulamentar.
- Quando e como realizar?
- Que regras?
- Aspectos que influenciam a legibilidade do FI.

Módulo II: Condução de testes de legibilidade

- Definição da população-alvo.
- A elaboração do protocolo e dos questionários.
- Condução de entrevistas.
- Análise dos resultados.
- Preparação do relatório para a submissão.

Módulo III: Outras formas de legibilidade

- *Bridging reports*.
- *Focused-tests*.

Módulo IV: Critérios regulamentares de avaliação

- Critérios para avaliação dos testes de legibilidade.

Workshop

- Preparação e condução de um teste de legibilidade.
- Avaliação de um teste de legibilidade.

09h00 às 18h00 ▪ Coimbra – 28 de Outubro de 2009

▪ Lisboa – 3 de Março de 2010

Preço: 300 Euros + IVA*

15% de desconto

Teste os seus folhetos, comprove a sua legibilidade + Folhetos informativos: uma ferramenta eficaz!

Dirigido a:

Farmacêuticos de assuntos regulamentares, outros profissionais envolvidos na elaboração de material informativo para os consumidores.

Formadora responsável:

Dra. Catarina Ramos – Coordenadora do Departamento de Assuntos Regulamentares da Eurotrials

Co-formadora:

Dra. Sara Lopes – Gestora de Assuntos Regulamentares da Eurotrials

Orador convidado:

Convidado do INFARMED