



DRA. XIOMARA VEGA CRUZ

02/12/1978

 Xiomara.vega@ministeriodesalud.go.cr

 4003-5000 ext: 5308

Dirección: Palmares,
Alajuela, Costa Rica.

Código: 2080

Cédula: 2-0534-0777



EXPERIENCIA LABORAL:

Directora Regulación de Productos de Interés Sanitario

04 setiembre 2023 - Presente

Jefe, Unidad de Normalización y Control

Junio 2021 – Nov 2021

Coordinadora Centro Nacional de Farmacovigilancia

Marzo 2005 – Mayo 2021

EDUCACIÓN:

**INSTITUTO CENTROAMERICANO DE ADMINISTRACIÓN PÚBLICA
SAN JOSÉ, COSTA RICA**

**Magister Scientiae en Gerencia de la Salud
2008**

**AGENCIA ESPAÑOLA DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS
MADRID, ESPAÑA.**

Abril- julio 2005

Pasantía en Farmacovigilancia

UNIVERSIDAD INTERNACIONAL DE LAS AMÉRICAS

1997-2001

SAN JOSÉ, COSTA RICA

Licenciatura y doctora profesional en Farmacia

EDUCACIÓN ADICIONAL

Seminario “Gestión Efectiva de Empresas de Salud”

**La Universidad Anáhuac a través del Instituto de Desarrollo Empresarial Anáhuac
San José Costa Rica, Marzo 2006.**

**Tercer Encuentro Internacional de Farmacovigilancia y Taller Herramientas Prácticas para el Diseño de Boletines de Información sobre Asuntos de Seguridad y Uso Adecuado de Medicamentos.
Bogotá, Colombia, Septiembre de 2006.**

Taller “Control Interno y Planificación Institucional”

San José, Costa Rica, noviembre 2007.

**Curso “Usuario final en el Uso del Sistema Nacional de Recursos Humanos en Salud”
San José, Costa Rica, Abril 2008**

**Curso “Farmacovigilancia para Autoridades Reguladoras de Latinoamérica”
Organización Panamericana de la Salud / Organización Mundial de la Salud.
San José, Costa Rica, Mayo 2008**

**Seminario de Bioequivalencia
San José Costa Rica, Julio 2008**



EDUCACIÓN ADICIONAL:

Curso “Análisis y Gestión del Riesgo del Medicamento”
Ministerio de Sanidad y Consumo, Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios
La Antigua Guatemala, Agosto 2008

Jornadas “Farmacogenética, Farmacovigilancia y Ensayos Clínicos: Impacto en Salud para Poblaciones Indígenas Iberoamericanas”.
Programa Iberoamericano de Ciencia y Tecnología para el Desarrollo (CYTEC) y la Agencia Española de Cooperación Internacional para el Desarrollo (AECID).
Cartagena de Indias, Septiembre 2008.

Curso “Análisis y Gestión del Riesgo del Medicamento”. Ministerio de Sanidad y Consumo, Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios
La Antigua Guatemala, Agosto 2008.

Curso “Farmacovigilancia para Autoridades Reguladoras de Latinoamérica”.
Organización Panamericana de la Salud / Organización Mundial de la Salud. San José, Costa Rica, Mayo 2008.

Curso “Buenas Prácticas Clínicas”. Food and Drug Administration
San José, Costa Rica, Enero 2009.

Curso “Farmacovigilancia para Autoridades Reguladoras de Latinoamérica”. Uppsala Monitoring Centre.
San José, Costa Rica, Febrero de 2010

EDUCACIÓN ADICIONAL:

Taller “XIV Encuentro Internacional de Farmacovigilancia de las Américas”.
Bogotá, Agosto de 2017.

Modulo de aprendizaje “Programa Nacional de Reactivovigilancia”.
San José, Costa Rica, Junio – julio de 2018.

II Pasantía y la IX Reunión Regional.
Bogotá, Colombia, Agosto de 2019

Taller de Expertos para el Desarrollo y Evaluación del Manual Regional de ESAVI para las Américas y Comunicación de riesgos en vacunas e inmunización
Chile, Santiago, octubre 2019

XVI Encuentro Internacional de Farmacovigilancia de las Américas / Reunión Interna de la Red de Puntos Focales de Farmacovigilancia /42 Reunión Anual de Representantes de Centros Nacionales de FV de la OMS.
Bogotá, Colombia, setiembre de 2019
Participación anual en los Encuentros Internacionales de Farmacovigilancia y parte de la red de puntos focales de Farmacovigilancia.