



DATOS IDENTIFICATIVOS

Dereito Administrativo Aplicado á Visita Médica

Materia	Dereito Administrativo Aplicado á Visita Médica			
Código	O03M063V01107			
Titulación	Máster Universitario en Información Técnica do Medicamento			
Descritores	Creditos ECTS	Sinale	Curso	Cuadrimestre
	3	OB	1	1c
Lingua de impartición	Castelán			
Departamento	Dereito público Dpto. Externo			
Coordinador/a	Fernández Acevedo, Rafael			
Profesorado	Bombillar Sáenz, Francisco Miguel Fernández Acevedo, Rafael Valcárcel Fernández, Patricia			
Correo-e	racevedo@uvigo.es			
Web	http://faitic.uvigo.es			
Descrición xeral				

Competencias de titulación

Código			
A1	Conocimiento y comprensión de los elementos teóricos-prácticos que configuran el ejercicio de la actividad del profesional de la información técnica del medicamento		
A3	Conocimiento de los requisitos, objetivos y marco informativo de las diferentes instituciones para, a partir del mismo, poder evaluar y analizar los aspectos que rodean a la visita médica.		
A4	Capacidad para comprender de la evolución que ha seguido la profesión del visitador médico, sus actuales tendencias y las previsibles líneas de mejora		
A8	Conocimiento en la aplicación de procedimientos y técnicas necesarias al desarrollo de la actividad de la visita médica		
A9	Capacidad para analizar e interpretar la información, a la vez que elaborar informes y documentos científicos en los que desarrolle y emita sus propios juicios de valor con los formatos adecuados		
A10	Capacidad para expresar adecuadamente los conocimientos adquiridos en el ámbito de la visita médica		
B1	Capacidad para aplicar los conocimientos adquiridos y su capacidad de resolución de problemas en los distintos aspectos que rodean a la información técnica del medicamento y a la visita médica		
B2	Capacidad para aplicar los conocimientos adquiridos y su capacidad de resolución de problemas en los distintos aspectos que rodean a la información técnica del medicamento y a la visita médica		

Competencias de materia

Resultados previstos na materia	Tipoloxía	Resultados de Formación e Aprendizaxe
Capacidad para resolver conflictos en el area del derecho administrativo enfocado a la visita medica	saber	A3 A9 A10
Capacidad para adquirir habilidades para resolver los problemas juridicos	saber	A4 B1 B2

Contidos

Tema

CONCEPTO Y CARACTERES DEL DERECHO ADMINISTRATIVO	<ol style="list-style-type: none">1. El Derecho Administración determinado por el concepto de Administración pública2. Caracteres del Derecho Administrativo<ol style="list-style-type: none">2.1. Teoría de los actos separables2.2. Cuestiones incidentales o prejudiciales2.3. La autotutela administrativa3. El principio de legalidad de la Administración<ol style="list-style-type: none">3.1 Contenido3.2 Concepto y clases de potestad3.3 La potestad discrecional. Su control
SUJETOS DEL DERECHO ADMINISTRATIVO. LA ORGANIZACIÓN ADMINISTRATIVA	<ol style="list-style-type: none">1. El administrado. Planteamiento general2. Las Administraciones públicas como sujetos jurídico-públicos. Esquema3. La organización administrativa<ol style="list-style-type: none">3.1. Órganos unipersonales y órganos colegiados3.2. Principios básicos de la organización administrativa: eficacia, eficiencia, coordinación, desconcentración, descentralización, competencia y jerarquía4. Aspectos organizativos básicos de la Administración General del Estado<ol style="list-style-type: none">4.1. El Gobierno como cabeza de la Administración del Estado4.2. Órganos centrales, periféricos y órganos de la Administración General del Estado en el exterior5. Aspectos organizativos básicos de las Administraciones autonómicas6. Aspectos organizativos básicos de las entidades locales<ol style="list-style-type: none">6.1. Pluralidad de entes locales6.2. En especial, el Municipio: organización, territorio y población7. La descentralización funcional y los denominados [entes instrumentales]8. Los Colegios Profesionales como prototipo de Corporaciones de Derecho Público
EL ORDENAMIENTO JURÍDICO-ADMINISTRATIVO	<ol style="list-style-type: none">1. ¿Qué es el Ordenamiento Jurídico?2. Las fuentes del Derecho: normas jurídicas escritas, costumbre y principios generales del Derecho3. La aplicación de las normas en el tiempo (entrada en vigor y derogación) y en el espacio (ámbito territorial)4. Las relaciones entre las distintas normas jurídicas: jerarquía, primacía y competencia5. Las normas jurídicas escritas<ol style="list-style-type: none">5.1. La Constitución como norma suprema del ordenamiento jurídico5.2. Las leyes y las normas con rango de ley5.3. Las normas infralegales o reglamentos5.4. El papel de las normas jurídicas de la Unión Europea en nuestro sistema
ACTO ADMINISTRATIVO Y SILENCIO ADMINISTRATIVO	<ol style="list-style-type: none">1. Concepto, elementos y clases de los actos administrativos2. Eficacia de los actos3. Vicios de los actos administrativos4. Silencio administrativo
EL PROCEDIMIENTO ADMINISTRATIVO	<ol style="list-style-type: none">1. Concepto y principios del procedimiento administrativo2. Cuestiones básicas del procedimiento3. La tramitación del procedimiento administrativo4. La Administración electrónica
LAS SANCIONES ADMINISTRATIVAS	<ol style="list-style-type: none">1. Concepto y significado2. Principios sustantivos del Derecho administrativo sancionador3. Principios rectores de las relaciones entre la potestad sancionadora administrativa y la potestad punitiva penal4. El procedimiento administrativo sancionador5. Las medidas sancionadoras administrativas

GARANTÍA JURÍDICA: LOS RECURSOS	<ul style="list-style-type: none"> 1. Los recursos administrativos 1.1. Concepto, características y naturaleza jurídica de los recursos administrativos 1.2. El recurso de alzada 1.3. El recurso potestativo de reposición 1.4. El recurso extraordinario de revisión 2. El recurso contencioso-administrativo
GARANTÍA PATRIMONIAL: EL SISTEMA DE RESPONSABILIDAD PATRIMONIAL DE LA ADMINISTRACIÓN	<ul style="list-style-type: none"> 1. Introducción al sistema español de responsabilidad administrativa 2. Especial consideración de la responsabilidad en el ámbito sanitario
EL DERECHO A LA SALUD Y AL MEDICAMENTO	<ul style="list-style-type: none"> 1. Medicamento e intervención administrativa 2. El derecho al medicamento y el derecho a la salud 3. Derecho a la salud y Unión Europea. Retos de la asistencia sanitaria transfronteriza 4. La protección de la salud en el ordenamiento constitucional español 4.1. El artículo 43.1 de la CE: el [derecho] a la protección de la salud 4.2. El artículo 43.2 de la CE: la vertiente colectiva de la protección de la salud 5. Reparto constitucional de competencias en materia de salud y medicamentos 6. Breves notas acerca del régimen jurídico de las oficinas de farmacia
CONCEPTO Y CLASIFICACIÓN JURÍDICA DE LOS MEDICAMENTOS DE USO HUMANO	<ul style="list-style-type: none"> 1. Clasificación jurídica de los medicamentos 2. El concepto jurídico de medicamento de uso humano 2.1. El criterio de la presentación 2.2. El criterio de la función y el problema de los productos frontera 3. El concepto jurídico de medicamento de uso veterinario 4. Fórmulas magistrales y preparados oficinales 5. Medicamentos especiales 5.1. Vacunas y demás medicamentos biológicos: los medicamentos inmunológicos 5.2. Medicamentos de origen humano: medicamentos hemoderivados 5.3. Medicamentos de terapia avanzada 5.4. Radiofármacos 5.5. Medicamentos con sustancias psicoactivas 5.6. Medicamentos homeopáticos 5.7. Plantas medicinales 5.8. Gases medicinales 6. Subcategorías de los medicamentos legalmente reconocidos 6.1. Medicamentos genéricos 6.2. Medicamentos pediátricos 6.3. Medicamentos huérfanos 6.4. Medicamentos publicitarios (art. 78 LGURMPS) 6.5. Medicamentos en investigación 7. Productos sanitarios, cosméticos y productos de higiene personal 7.1. Productos sanitarios 7.2. Cosméticos 7.3. Productos de higiene corporal

INTERVENCIÓN ADMINISTRATIVA DE ORDEN PÚBLICO SANITARIO Y VIDA JURÍDICA DEL MEDICAMENTO

1. A modo de introducción: Intervención administrativa y régimen jurídico del medicamento en la Unión Europea. En especial, justificación de la intervención administrativa de orden público sanitario sobre el medicamento: de la Talidomida a la crisis de la gripe A.
2. Organización administrativa y régimen jurídico del medicamento en la Unión Europea: el papel de las agencias del medicamento.
 - 2.1. El modelo de agencia: justificación de su implantación como modelo de organización administrativa en la regulación del mercado de los medicamentos.
 - 2.2. Las agencias del medicamento en el marco de un sistema administrativo integral que funciona en términos de red (networking).
 - 2.3. La Agencia Europea de Medicamentos (EMA) como agencia reguladora de asistencia a la Comisión Europea.
 - 2.4. La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) como autoridad sanitaria estatal en el campo de los medicamentos. Referencia a su nueva configuración, desde 2011, como Agencia Estatal.
3. Autorización y Registro de medicamentos.
 - 3.1. La autorización sanitaria y sus particularidades en el mundo del medicamento.
 - 3.1.1. La autorización de comercialización de medicamentos.
 - 3.1.2. La autorización condicional de comercialización de medicamentos.
 - 3.1.3. Autorizaciones concedidas en circunstancias especiales.
 - 3.1.4. La sunset clause.
 - 3.2. Los procedimientos centralizados y descentralizados de cara a la obtención de la autorización de comercialización de un medicamento en la Unión Europea.
 - 3.2.1. El procedimiento centralizado europeo de autorización.
 - 3.2.2. Los procedimientos descentralizados de autorización: el instituto del reconocimiento mutuo, el fenómeno de la elección del Derecho y la labor del Grupo de Coordinación y arbitraje obligatorio de la EMA.
 - 3.2.3. Los procedimientos nacionales de autorización de medicamentos: el Real Decreto 1345/2007, de 11 de octubre, por el que se regula en España el procedimiento de autorización, registro y condiciones de dispensación de los medicamentos de uso humano fabricados industrialmente.
4. Vigilancia, control y sanción en el sector del medicamento.
 - 4.1. Intervención administrativa de orden público sanitario a lo largo de la vida jurídica del medicamento: garantías sanitarias exigibles.
 - 4.1.1. Fabricación de medicamentos.
 - 4.1.2. Etiquetado, prospecto y embalaje de medicamentos.
 - 4.1.3. Clasificación de los medicamentos.
 - 4.1.4. Distribución al por mayor de medicamentos.
 - 4.1.5. Publicidad de los medicamentos.
 - 4.1.6. Farmacovigilancia.
 - 4.2. Régimen sancionador previsto en la Ley 29/2006, de 26 de julio, de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios.
 - 4.2.1. Inspección y medidas cautelares.
 - 4.2.2. Infracciones y sanciones.

INTERVENCIÓN ADMINISTRATIVA Y PRESTACIÓN FARMACÉUTICA

1. Prestación farmacéutica del Sistema Nacional de Salud. Financiación pública de medicamentos y contención del gasto farmacéutico público en un contexto de crisis económica: escenario normativo tras el Real Decreto-ley 16/2012.
2. Intervención administrativa en el precio de los medicamentos financiados con cargo a fondos públicos: el Sistema de Precios de Referencia (SPR) y el Sistema de Precios Seleccionados (SPS).
3. Prestación farmacéutica del Sistema Nacional de Salud: inclusión y exclusión de medicamentos en la Cartera de Servicios del Sistema Nacional de Salud.
5. Prescripción y dispensación de medicamentos con cargo al Sistema Nacional de Salud: el [copago] y el pago de un euro por receta dispensada.

PROTECCIÓN DE DATOS DE CARÁCTER PERSONAL Y SU INCIDENCIA EN LA PROFESIÓN DE VISITADOR MÉDICO

1. Derecho Fundamental a la Protección de datos de carácter personal
2. Conceptos básicos
3. Principios: finalidad, consentimiento, información, seguridad
4. Cesión de datos y encargado del tratamiento
5. Los ficheros colegiales
6. Los ficheros de un visitador médico

Planificación

	Horas na aula	Horas fóra da aula	Horas totais
Traballos tutelados	0	12	12
Actividades introdutorias	5	0	5
Sesión maxistral	25	0	25
Resolución de problemas e/ou exercicios	0	30	30
Probas de tipo test	0	3	3

*Os datos que aparecen na táboa de planificación son de carácter orientador, considerando a heteroxeneidade do alumnado.

Metodoloxía docente

	Descrición
Traballos tutelados	Realización de un traballo supervisado por el docente sobre la materia
Actividades introdutorias	Búsqueda de materiales de trabajo relacionados con la materia
Sesión maxistral	El alumno dispondrá de los materiales docentes a través de la plataforma TEMA al ser un título no presencial
Resolución de problemas e/ou exercicios	El alumno deberá resolver por su cuenta una serie de casos practicos

Atención personalizada

Metodoloxías	Descrición
Resolución de problemas e/ou exercicios	El alumno dispondrá de contacto permanente con el profesorado a través de la plataforma de teledocencia tema, via web o correo electrónico.
Traballos tutelados	El alumno dispondrá de contacto permanente con el profesorado a través de la plataforma de teledocencia tema, via web o correo electrónico.
Actividades introdutorias	El alumno dispondrá de contacto permanente con el profesorado a través de la plataforma de teledocencia tema, via web o correo electrónico.
Sesión maxistral	El alumno dispondrá de contacto permanente con el profesorado a través de la plataforma de teledocencia tema, via web o correo electrónico.

Avaliación

	Descrición	Cualificación
Traballos tutelados	Se valorará fundamentalmente la capacidad de comprensión de los contenidos de la materia	5
Resolución de problemas e/ou exercicios	El alumno resolverá una serie de cuestiones sobre la materia	10
Probas de tipo test	Resolución a través da plataforma dixital da Universidade de Vigo dunha proba tipo test con respostas alternativas, unha delas únicamente válida	85

Outros comentarios sobre a Avaliación

El examen/prueba correspondiente a la segunda convocatoria seguirá el el mismo modelo que en la primera convocatoria

Bibliografía. Fontes de información

PALOMAR OLMEDA, A. y CANTERO MARTÍNEZ, J., **TRATADO DE DERECHO SANITARIO**, THOMSON-ARANZADI,

NORMATIVA BÁSICA EUROPEA:

Reglamento (CE) núm. 726/2004, del Consejo, de 31 de marzo, que establece procedimientos comunitarios para la autorización y control de los medicamentos de uso humano y veterinario y se crea la Agencia Europea de Medicamentos.

Directiva 2001/83/CE, del Parlamento Europeo y del Consejo, de 6 de noviembre de 2001, por la que se establece un código comunitario sobre medicamentos para uso humano.

Directiva 2004/27/CE, del Parlamento Europeo y del Consejo, de 31 de marzo de 2004, que modifica la Directiva 2001/83/CE, por la que se establece un código comunitario sobre medicamentos de uso humano.

Directiva 2001/20/CE, del Parlamento Europeo y del Consejo, de 4 de abril de 2001, relativa a las aproximación de las disposiciones legales, reglamentarias y administrativas de los Estados miembros sobre la aplicación de buenas prácticas clínicas en la realización de ensayos clínicos de medicamentos de uso humano.

Directiva 2011/24/UE del Parlamento Europeo y del Consejo, de 9 de marzo de 2011, relativa a la aplicación de los derechos de los pacientes en la asistencia sanitaria transfronteriza.

Reglamento (CE) 141/2000, de 16 de diciembre de 1999, sobre medicamentos huérfanos.

Reglamento (CE) n. 1394/2007, del Parlamento Europeo y del Consejo, de 13 de noviembre de 2007, sobre medicamentos de terapia avanzada.

Reglamento (CE) n. 1901/2006 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 12 de diciembre de 2006, sobre medicamentos para uso pediátrico.

NORMATIVA BÁSICA ESTATAL

Ley 28/2006, de 26 de julio, de garantías y uso racional de los medicamentos y productos sanitarios.

Real Decreto 223/2004, de 6 de febrero, por el que se regulan los ensayos clínicos con medicamentos.

Real Decreto 1344/2007, de 11 de octubre, por el que se regula la farmacovigilancia de medicamentos de uso humano.

Real Decreto 1345/2007, de 11 de octubre, por el que se regula el procedimiento de autorización, registro y condiciones de dispensación de los medicamentos de uso humano fabricados industrialmente.

Real Decreto 1015/2009, de 19 de junio, por el que se regula la disponibilidad de medicamentos en situaciones especiales.

BIBLIOGRAFÍA BÁSICA DE REFERENCIA

-ANTÚNEZ ESTÉVEZ, F.: «Legislación farmacéutica», en Derecho y Medicina. Cuestiones jurídicas para profesionales de la salud (dirs. P. RIVAS VALLEJO & M^a D. GARCÍA VALVERDE), Thomson-Aranzadi, Cizur Menor (Navarra), 2009, pp. 229 a 287.

-ANTÚNEZ ESTÉVEZ, F.: «Los ensayos clínicos», en Derecho y Medicina. Cuestiones jurídicas para profesionales de la salud (dirs. P. RIVAS VALLEJO & M^a D. GARCÍA VALVERDE), Thomson-Aranzadi, Cizur Menor (Navarra), 2009, pp. 619 a 668.

-BAES, C.: El uso racional del medicamento. Fundamentos de la intervención administrativa en el sector farmacéutico, Editorial Universidad de Granada, Granada, 2010.

-BAES, C.: «El concepto jurídico del medicamento y sus diferentes clases», *Tratado de Derecho Sanitario* (Dirs. A. PALOMAR OLMEDA y J. CANTERO MARTÍNEZ), Thomson-Aranzadi, Cizur Menor (Navarra), 2013, vol. II, pp. 409 y ss.

-BARRANCO VELA, R. (dir.): El acceso al medicamento. Retos jurídicos actuales, intervención pública y su vinculación al Derecho a la salud (coord. F. M. BOMBILLAR SÁENZ), Comares, Granada, 2010.

-BARRANCO VELA, R.: «El estatuto jurídico de los medicamentos huérfanos en la Unión Europea: el derecho a la salud de los pacientes con enfermedades raras», en El acceso al medicamento. Retos jurídicos actuales, intervención pública y su vinculación al derecho a la salud (dir. R. BARRANCO VELA; coord. F. M. BOMBILLAR SÁENZ), Comares, Granada, 2010, pp.107 a 136.

-DOMÉNECH PASCUAL, G.: Régimen jurídico de la farmacovigilancia, Civitas, Navarra, 2009.

-ESTEVE PARDO, J.: El desconcierto del Leviatán. Política y Derecho ante las incertidumbres de la Ciencia, Marcial Pons, Madrid, 2009.

-ESPÍN-BALBINO, J.: El sector farmacéutico y los medicamentos en la Unión Europea: una aproximación a los retos actuales, Escuela Andaluza de Salud Pública, Granada, 2004.

-GARRIDO CUENCA, N. M.: «Sanidad, salud y farmacia», en Reformas estatutarias y distribución de competencias (dir. F. BALAGUER CALLEJÓN; coords. L. ORTEGA ÁLVAREZ, G. CÁMARA VILLAR & J. A. MONTILLA MARTOS), Instituto Andaluz de Administración Pública, Sevilla, 2007, pp. 549 y ss.

GNES, M.: «Farmaci», en Trattato di Diritto Amministrativo Europeo (dirs. M. P. CHITI & G. GRECO; coords. G. F. CARTEI & D.U. GALETTA). Tomo II. Parte speciale, Giuffrè, Milano, 2007, 2^a ed., pp. 1075 y ss.

-KRAPOHL, S.: Risk Regulation in the Single Market, Palgrave Macmillan, Hampshire, 2008.

-LARIOS RISCO, D.: «La prestación farmacéutica del Sistema Nacional de Salud: fijación de precios, financiación pública y copago», *Tratado de Derecho Sanitario* (Dirs. A. PALOMAR OLMEDA y J. CANTERO MARTÍNEZ), Thomson-Aranzadi, Cizur Menor (Navarra), 2013, vol. II, pp. 641 y ss.

-REBOLLO PUIG, M. & IZQUIERDO CARRASCO, M.: «El principio de precaución y la defensa de los consumidores», *Documentación Administrativa*, n. 265-266 (2003), pp. 185 a 232.

-RECUERDA GIRELA, M. A.: Seguridad Alimentaria y Nuevos Alimentos. Régimen Jurídico-Administrativo, Thomson-Aranzadi, Cizur Menor (Navarra), 2006.

-VALVERDE LÓPEZ, J. L.: Hacia un Estatuto Jurídico Mundial de los Medicamentos, Discurso de apertura en la Universidad de Granada del curso académico 2006-2007, Universidad de Granada, Granada, 2006.

-VILLALBA PÉREZ, F.: «Colaboración de las oficinas de farmacia con el Sistema Nacional de Salud. Atención Farmacéutica», *Tratado de Derecho Sanitario* (Dirs. A. PALOMAR OLMEDA y J. CANTERO MARTÍNEZ), Thomson-Aranzadi, Cizur Menor (Navarra), 2013, vol. II, pp. 573 y ss.

BIBLIOGRAFÍA SELECCIONADA DEL PROFESOR BOMBILLAR

-BOMBILLAR SÁENZ, F. M.: Intervención administrativa y régimen jurídico del medicamento en la Unión Europea, Editorial Universidad de Granada, Granada, 2010.-

-(coord.): El acceso al medicamento. Retos jurídicos actuales, intervención pública y su vinculación al derecho a la salud (Dir. R. BARRANCO VELA), Comares, Granada, 2010.-

-«El acceso al medicamento en situaciones especiales: uso compasivo, uso en condiciones distintas a las autorizadas y medicamento extranjero», en El acceso al medicamento. Retos jurídicos actuales, intervención pública y su vinculación al derecho a la salud (Dir. R. BARRANCO VELA, Coord. F.M. BOMBILLAR SÁENZ), Comares, Granada, 2010, pp. 137 a 162.-

-«El secreto profesional como principio básico de la profesión farmacéutica ante el tratamiento informático de datos de carácter personal en la oficina de farmacia», Actas del IV Congreso Mundial de Bioética, Sociedad Internacional de Bioética (SIBI), Gijón, 2005, pp. 529 a 537.-

-«The 'Compassionate Exemption' in Spain: Not Asking for Compassion» (July 26, 2010), *Opinio Juris in Comparatione*, Vol. 2, No. 1, 2010. Available at SSRN: <http://ssrn.com/abstract=1647593>-

-«The Case of Pandemic Flu Vaccines: Some Lessons Learned», *European Journal of Risk Regulation*, n. 4 (2010), pp. 429-433.-

- «Drugs labelling, leaflets and packaging in European pharmaceutical law with special reference to the Spanish and Italian cases», *Pharmaceuticals Policy and Law*, 12 (2010), pp. 241-257.-
- «[Sicko]. Los retos de la asistencia médico-sanitaria en la Unión Europea y en los Estados Unidos» (2/08/2010), Proyecto De Cine, Publicación on-line de la Red de Profesores para Elaboración de Materiales Didácticos para la Enseñanza del Derecho a través del Cine, <http://proyectodecine.wordpress.com/>-
- «[El jardinero fiel]. El acceso al medicamento en los países en vías de desarrollo. Implicaciones éticas y jurídicas de los ensayos clínicos» (26/07/2010), Proyecto DeCine, Publicación on-line de la Red de Profesores para Elaboración de Materiales Didácticos para la Enseñanza del Derecho a través del Cine, <http://proyectodecine.wordpress.com/>-
- «Selección de jurisprudencia española y comunitaria» (diciembre 2010), Curso Básico Derecho Farmacéutico, Asociación Española de Derecho Farmacéutico & Aula Bayer, on line en: <http://www.cursoderechofarmacaceutico.es/documentacion>
- «Intervención administrativa de orden público sanitario y régimen jurídico del medicamento», *Tratado de Derecho Sanitario* (Dir. A. PALOMAR OLMEDA y J. CANTERO MARTÍNEZ), Thomson-Aranzadi, Cizur Menor (Navarra), 2013, vol. II, pp. 499 y ss.
- «Estructura, organización y funciones de la Administración de la Unión Europea en materia de salud pública. Dos ejemplos: la Agencia Europea de Medicamentos y la Autoridad Europea de Seguridad Alimentaria», *Derecho y salud en la Unión Europea*, (Dir. J. F. PÉREZ GÁLVEZ y R. BARRANCO VELA), Comares, Granada, 2013, en prensa.

Recomendacións
