

PROGRAMA MIERCOLES 9 mayo 2018

Reconocido como de interés Sanitario y/o Social por la Consejería de Sanidad

9:30

RECOGIDA DE DOCUMENTACIÓN

10:00

INAUGURACIÓN DEL SYMPOSIUM

Conferencia Inaugural: Encarnación Cruz Martos. Directora General de Cartera Básica de Servicios del SNS y Farmacia. MSSSI.

11:00

CAFÉ

| | SALA PLENARIA: Sala Castilla | SALA 1: Salón Granada | SALA 2: Salón La Cierva | SALA 3: Madrid E |
|-------|--|--|--|---|
| 11:30 | <p>Mesa 1 Acceso Temprano de MUH. Moderadora: Elvira Falco Bermúdez. Head of Regulatory Affairs. Roche Farma. Ponentes: María Eugenia Padilla Gallego. Responsable Unidad de Uso Compasivo/Acceso Temprano. AEMPS.</p> | <p>Mesa 2 Innovación en la financiación de los medicamentos innovadores. Moderador: Rafael Jesús Cabrera García Asesor Acceso al Mercado. UCB PHARMA, S.A. Ponentes: Isabel María Píneros Andrés - Vocal Asesor Dirección General de Cartera de Servicios del SNS y Farmacia. MSSSI. Federico Plaza Piñol - Corporate Director. Roche Farma. Joaquín Antonio Delgadillo Durate. Gerente de Prestaciones Farmacéuticas y Acceso al medicamento. Servei Català de la Salut María José Calvo Alcántara - Subdirectora General de Farmacia y Productos Sanitarios. D.G. de Coordinación de la Asistencia Sanitaria. Servicio Madrileño de Salud.</p> | <p>Mesa 3 ¿Cómo se diseña un fármaco?. Moderador:</p> | <p>Taller 1 Marca personal: mi propuesta de valor en una página. Ponente: Mar Martínez Trueba. Formadora y coach ejecutivo, facilitadora en design thinking impulsora del Proyecto Regulatory3.0</p> |
| 13:00 | <p>Mesa 4: Futuro Regulatorio: Ventajas de la presentación electrónica. Moderadora: Begoña Echevarría Martínez. Gerente Regulatorio. Insalud Pharma. Ponentes: Remco Munnik. Regulatory Information Director and Business Development Manager. Asphalion, S.L. Jose Manuel Simarro Escribano. Jefe de División de Tecnologías de la Información. AEMPS.</p> | <p>Mesa 5 La excelencia en la gestión de la prestación farmacéutica. Moderador: Santiago Quiroga. Presidente y Editor Contenidos en Salud. El Global. Participación Gestores de Farmacia de distintas Comunidades Autónomas.</p> | <p>Mesa 6 Análisis de rutas de transporte. Moderadora: María Jesús Guilló</p> | <p>Mesa 7 Fabricación en continuo. Moderador: Luis Parra Bravo. Miembro del Comité Organizador AEFI. Ponentes: Damián Córdoba. Profesor del departamento de Farmacia Galénica y Tecnología Alimentaria. UCM. Caterina Funaro. Process Laboratory Manager. IMA Active Division. Manuel Ibarra Lorente. Consejero Técnico. AEMPS.</p> |
| 14:30 | ALMUERZO DE TRABAJO | | | |
| 16:00 | <p>Mesa 8 Utilización racional de los medicamentos biológicos. Moderadora: Ana Becerro de Bengoa Vallejo Directora de Institutional Market Acces y Regulatory. Sanovel Spain. Ponentes: Emili Esteve Sala. Director Técnico. Farmaindustria. Directora General. BIOSIM. César Hernández García. Jefe del departamento de Medicamentos de Uso Humano. AEMPS.</p> | <p>Mesa 9 Responsabilidades del Técnico Responsable/Director Técnico de un Laboratorio. Moderador: Fernando Caro Cano. Vocal de Industria. COFM.</p> | <p>Mesa 10 Perspectiva de inspecciones GMP de la FDA relacionadas con el acuerdo de reconocimiento mutuo. Moderador: Víctor Sánchez. Pharma-Bio Serv. Ponentes: M^a Jesús Díaz Hernández. Consejero Técnico Departamento de inspección y control de medicamentos. AEMPS. Visión de negocio de la industria. Gonzalo Ballesteros. Cyndea Pharma. Visión de calidad en la industria Por confirmar. Ponente CDER-FDA por confirmar.</p> | <p>Taller 2 Monitorización de partículas viables en tiempo real. Patrocinado por Mettler Ponente: Sara Bernia. Mettler.</p> |
| 17:30 | ASAMBLEA GENERAL DE AEFI | | | |
| 21:00 | CENA SYMPOSIUM - La Casa de Mónico | | | |

PROGRAMA JUEVES 10 mayo 2018

| | SALA PLENARIA: Sala Castilla | SALA 1: Salón Granada | SALA 2: Salón La Cierva | SALA 3: Madrid E |
|-------|--|---|--|--|
| 9:00 | Mesa 11 Serialización. Situación actual Moderador: Eugeni Sedano Monasterio. Vocal de industria. Consejo General de Colegios Oficiales de Farmacéuticos. Ponentes: Pilar Fernández del Pozo. Jefe de Servicio. Departamento de Inspección y Control de Medicamentos. AEMPS. | Mesa 12 Acceso al mercado y evaluación de tecnologías sanitarias. Moderadora: Belén Cerrillo Arias. Business Quality Lead. Johnson & Johnson. Ponentes: Cristina González del Yerro. Subdirectora General de la Subdirección de la Cartera Básica de Servicios del SNS y Fondo de Compensación. Concha Toribio Vicente. Coordinadora de Análisis y Estudios. Fenin. | Taller 3 Data Integrity y Validación de Comunicaciones Electrónicas. Moderador: Ponentes: Qualipharma. Roche. Evidence. | Mesa 13 Regulación y EECC en medicamentos de terapias avanzadas. Moderador: Irene González-Conde Santiago. Coordinadora del GT de Investigación Clínica. AEFI, Sección Centro. Ponentes: Sol Ruiz Antúnez - AEMPS. Ponente de la AEMPS del equipo del Área Responsable de Ensayos Clínicos |
| 10:30 | CAFÉ / EXPOSICIÓN COMERCIAL | | | |
| 11:00 | Mesa 14: Novedades regulatorias en farmacovigilancia a nivel europeo. Moderador: Ignacio Ayani Almagia. Gerente de Farmacología Clínica. Laboratorios Farmacéuticos Rovi, S.A. Ponentes: Dolores Montero Corominas. Jefe de División de Farmacoepidemiología y Farmacovigilancia. AEMPS. Ponencia: Cómo las compañías farmacéuticas estamos afrontando el 22-nov-2017. Sara Balaguer Miró - Pharmacovigilance Director & QPPV - Reig Jofre; | Mesa 15 Anexo I de las GMP. Moderadora: Marta Rodríguez Vélez. Vocal de Garantía de Calidad y Producción. AEFI, Sección Centro. Ponentes: Matilde Moreno García. Consejero Técnico. Area de Inspección del Departamento de Inspección y control de Medicamentos. AEMPS. Visión de la fabricación/calidad en la industria. Enrique Jo. Director de Planta. Reig Jofre. Visión de instalaciones/sistemas. Por confirmar. | Mesa 16 La industria farmacéutica en entorno digital, nuevas formas de promoción de medicamentos. Moderadora: María Tortajada Sañudo. Regulatory Affairs Manager. Celgene S.L.U. Ponentes: M ^a Carmen Puerta Fernández. Jefe del Área de Control de Publicidad de Medicamentos de Uso Humano. Consejería de Sanidad. José F. Zamarrigo Izquierdo. Director Unidad de Supervisión Deontológica. Farmaindustria | Mesa 17 Venta por procedimientos telemáticos de productos sanitarios. Moderador: Ponentes: Carmen Recio Jaraba.. Directora Técnica. Consejo General Colegios Farmacéuticos. |
| 12:30 | CONFERENCIA MAGISTRAL. Los retos de la medicina personalizada Ángel Carracedo Álvarez - Dtor. de la Fundación Pública Gallega de Medicina Genómica-SERGAS y Catedrático de la Universidad de Santiago de Compostela. | | | |
| 13:30 | Taller 4 Biosimilares vs genérico. Patrocinado ASPHALION Moderadora: Ana Orozco Miró. Vocal de Reglamentación y uso racional del medicamento. AEFI, Sección Centro. Ponentes: Lidia Cánovas - General Manager Regulatory Affairs. ASPHALION. | Taller 5 El nuevo entorno de Eudravigilance: impacto en el sistema de farmacovigilancia. Patrocinado ASPHALION. Ponentes: Sonia López. Drug Safety Manager. ASPHALION. | Taller 6 Productos sanitarios: impacto del nuevo reglamento a nivel práctico en el ámbito de los departamentos de registro. Patrocinado AZIERTA. | Taller 7 Gestión de residuos y ecodiseños de envases. Patrocinado Ponentes: José Carlos Gabriel Alcobendas. Responsable de Medioambiente. Lilly |
| 14:30 | ALMUERZO DE TRABAJO | | | |
| 16:00 | Mesa 18 Real World Evidence en desarrollo de medicamentos. Moderadora: Rosa Siles. Director of Institutional Relations and Strategic Alliances. Persei Vivarium. | Taller 8 Taller CIMA. Nuevo entorno. Ponentes: Ana Lopez de la Rica Manjavacas. AEMPS. | Taller 9 ¿Cómo se clasifica un producto sanitario?. Ponentes: Claire Murphy. Socio Consultor. Tecno-Med. Xavier Canals Riera. Director Tecno-Med. | Taller 10 Farmacovigilancia: gestión de la detección de señales en el nuevo entorno. Patrocinado AZIERTA |
| 17:30 | CLAUSURA SYMPOSIUM | | | |