

V CONFERENCIA DE LA RED PANAMERICANA PARA LA ARMONIZACION DE LA REGLAMENTACION FARMACEUTICA (Red PARF)

Buenos Aires, Argentina
17- 19 de Noviembre del 2008

Agenda

16 de Noviembre

5:00 a 7:00 pm Registro de Participantes *

17 de Noviembre

8:00 a 9:00 am Registro de Participantes *

9:00 a 9:30 am **Inauguración.**
Palabras de las autoridades nacionales y de la OPS/OMS.

9:30 a 10:00 am **Regulación y Salud Pública. Video de la Dra. Mirta Roses, Directora de la OPS/OMS.**

10:00a 10:30 am **Lineamientos de Funcionamiento de la Red PARF.**
Secretariado, OPS/OMS.

10:30a 10:45 am Receso

10:45 a 12:30 am **Panel de Iniciativas de Armonización de la Reglamentación Farmacéutica.**
Coordinación: ARN de Colombia.
ICDRA: Lembit Rago (OMS); ICH: Justin Molzon (FDA); Red PARF: José Luis Di Fabio (OPS/OMS); ASEAN: Selvaraja Seerangam (Ministerio de Salud de Malasia)

12:30 a 2:00 pm Almuerzo

2:00 a 2:45 pm **El Sistema de Reconocimiento de Autoridades Reguladoras.**
Rafael Pérez Cristiá, CECMED-Cuba y José Peña, OPS/OMS

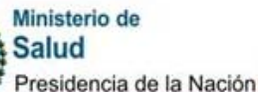
2:45 a 4:15 pm **Presentación de los Avances de los Grupos de Trabajo (GT).**
Coordinación: ARN de Costa Rica.
Bioequivalencia (BE): Justin Molzon (FDA, EEUU.), Ricardo Bolaños (ANMAT, Argentina), Silvia Giarcovich (ALIFAR, Argentina).
Farmacovigilancia (FV): Rubiela Méndez (INVIMA, Colombia), Claudia Vacca, (UNAL, Colombia).
Vacunas (V): Olga Lidia Jacobo (CECMED, CUBA).

4:15 a 5:30 pm **Receso y mesas de discusión de los GT.**

5:30 a 6:30 pm **Sesión de la Red PARF**

* (4to piso Del hotel NH city, Bolívar 120)

Actualizado: 11 nov. 08



18 de Noviembre

8:30 a 9:15 am

Funciones esenciales de regulación de medicamentos y desafíos de las Autoridades Reguladoras.

Dr. José Luis Di Fabio, OPS/OMS.

9:15 a 09::45 am

La Falsificación de Medicamentos como problema de Salud Pública.

Valerio Reggi, OMS.

09:45 a 10:15 am

El Sistema de Precalificación de la OMS.

Dr. Lembit Rago, OMS.

10:15 a 10:45 am

Receso

10:45 a 12:30 pm

Presentación de los Avances de los Grupos de Trabajo.

Coordinación: ARN Argentina.

Registro de medicamentos (RM): María Teresa Ibarz (INHRR, Venezuela).

Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL): María Gloria Olate (ISPCH, Chile).

Medicamentos falsificados (FM): Tiago Rauber (ANVISA, Brasil).

12:30 a 2:00 pm

Almuerzo

2:00 a 3:30 pm

Presentación de los Avances de los Grupos de Trabajo.

Coordinación: ARN Jamaica.

Buenas Prácticas Clínicas (BPC): Analía Pérez (ANMAT, Argentina).

Promoción de medicamentos (PM): María José delgado (ANVISA, Brasil).

Buenas Prácticas de Manufactura (BPM): Justin Molzon (FDA, EEUU), Rodolfo

Mochetto (ANMAT, Argentina), Rosalba Alzate de Saldarriaga (consultora, OPS/OMS).

3:30 a 4:30 pm

Receso y mesas de discusión de los GT.

4:30 a 6:30 pm

Sesión de la Red PARF.

19 de Noviembre

8:30 a 9:00 am

El Uso Racional de Medicamentos como componente de las decisiones reguladoras.

Dra. Perla de Buschiazzo, CUFAR, Centro Colaborador OPS/OMS, Argentina.

9:00 a 10:30 am

Mesa redonda - Productos Biológicos Biotecnológicos.

Coordina: Dra María Ángeles Cortes Castillo, OPS/OMS.

OPS/OMS: Mariluz Pombo, ALIFAR: Néstor Anníbali, FIFARMA: Lucas Marletta,

Agencia Reguladora Canadiense (Health Canada): Elwin Griffiths.

10:30 a 11:00 am

Receso



Ministerio de
Salud
Presidencia de la Nación

11:00 a 12:30 am

Panel de Avances en la Incorporación de las recomendaciones de la Red PARF en los procesos de integración de la Región.

Coordinación: ARN de Brasil.

MERCOSUR, COMUNIDAD ANDINA , UNION ADUANERA: Julio Valdés,
CARICOM: Beverly Reynolds .

12:30 a 2:00 pm

Almuerzo

2:00 a 4:00 pm

Conclusiones y Recomendaciones.

4:00 a 4:45 pm

Sesión de Clausura.

ANMAT, OPS, ALIFAR, FIFARMA, Consejo Directivo Red PARF

