

# VII

## Conferencia de la Red Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica

### AGENDA

Sesión: Implementación de la regulación de medicamentos bioequivalentes

7 Septiembre 2013, Delta Ottawa City Centre, Ottawa, Canadá

#### Objetivos:

1. Compartir la experiencia de algunos países en la implementación de lineamientos regulatorios de Bioequivalencia.
2. Identificar estrategias para superar obstáculos normativos, logísticos y políticos.
3. Conocer resultados e impacto sanitario y acceso de genéricos equivalentes terapéuticos.
4. Definir líneas de acción para su implementación en otras ARNs de la Región a partir de las lecciones aprendidas.

| 7 Septiembre 2013 (Día 3)    |   |
|------------------------------|---|
| 11:00 – 12:00 Ballroom A & B |   |
| 11:00                        | Introducción [Presentador: José Peña]<br>Resumen del documento "Marco para la ejecución de los requisitos de equivalencia para los productos farmacéuticos"                                   |
| 11:05                        | Experiencias de países:<br><br>Argentina [Presentador: Ivana Abalos]<br>Brasil [Presentador: Laura Castanheira]<br>Chile [Presentador: Verónica Vergara]<br>México [Presentador: por definir] |
| 11:45                        | Discusión general   |