

www.congresoindustriafarmaceutica.com



CONGRESO INTERNACIONAL INDUSTRIA FARMACÉUTICA

CALI  COLOMBIA 2026

**18&19
Sept.**



**Marriott
Cali Hotel**

Evento Presencial

Fabricación continua en la industria
farmacéutica: de la producción por lotes a la
producción continua

Prof. Dr. Humberto G. Ferraz
Facultad de Ciencias Farmacéuticas
Universidad de São Paulo



Organiza



Eventos paralelos



EXPO 2025
Farma & Cosmética
FERIA INTERNACIONAL

EVENTO PRESENCIAL

Índice

Bloque 01

PÁGINA 03

Bloque 02

PÁGINA 04

Bloque 03

PÁGINA 05

Expositores

PÁGINA 06

Beneficios

PÁGINA 07

Inversión

PÁGINA 08

Fecha y lugar

PÁGINA 09



Beneficios

Certificado Digital por participación a nombre de Latfar.



Viernes 18 de Setiembre

BLOQUE
01

Bioexenciones , Mapeo Térmico, BPM y Farmacovigilancia

14:00 a 14:15 h.



Apertura

14:15 a 14:20 h.

Palabras de Bienvenida

Sr. Aldo Peña - Director general de Latfar.

14:20 a 14:25 h.

Presentación del Bloque 01

PhD. Patricia Rivas   Jefa de Investigación y Desarrollo Analítico para LATAM de una importante empresa farmacéutica en Brasil.

14:30 a 15:30 h.



Estudios de bioexenciones (in vitro) para medicamentos genéricos de acuerdo con el Sistema de Clasificación Biofarmacéutico (SCB), según la guía ICH M9. Experiencia en la Unión Europea.

Dr. Alfredo García  Ex- Jefe de Área de Farmacocinética y Medicamentos Genéricos. Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS).

15:30 a 16:30 h.

Mapeo térmico de almacenes, cuartos fríos y vehículos de uso farmacéutico de acuerdo con el TRS 961, Anexo 9 de la OMS. ¿Cómo implementarlo?

Q.F. Ricardo Miranda  Presidente de ISPE capítulo en Brasil.

16:30 a 17:00 h.



Networking en la Feria: Expo Farma & Cosmética

17:00 a 18:00 h.

Preparación integral para la inspección sanitaria de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) en la industria farmacéutica. Enfoque en la normativa INVIMA (Colombia) y guías internacionales.

Q.F. Ximena Barbosa  Auditora en BPM en la Industria Farmacéutica.

18:00 a 19:00 h.



Auditorías en Buenas Prácticas de Farmacovigilancia (BPFV) en la industria farmacéutica: importancia, procesos y retos. Enfoque en la normativa internacional.

Q.F.I. Josué Bautista Arteaga  Fundador y miembro de #PharmacovigilanceEnEspañol.

19:00 a 19:10 h.

Conclusiones del Bloque 01.

PhD. Patricia Rivas   Jefa de Investigación y Desarrollo Analítico para LATAM de una importante empresa farmacéutica en Brasil.



Sábado 19 de Setiembre

BLOQUE
02

Inteligencia Artificial, CAPA, Validación y
Gestión de Riesgos ICH Q9(R1)

08:45 a 09:00 h.



Presentación del Bloque 02
Q.F. Ximena Barbosa Auditora en BPM en la Industria Farmacéutica.

09:00 a 10:00 h.



Implementación de herramientas de Inteligencia Artificial (IA) en los procesos de manufactura de la industria farmacéutica: retos y tendencias.
Ing. Miquel Romero Gerente Senior de aseguramiento de la calidad – Grupo Almirall, España

10:00 a 11:00 h.

Investigación y gestión de CAPA (Acciones Correctivas y Preventivas) en auditorías de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM). Enfoque en la normativa y experiencias de la FDA (Food and Drug Administration).
PhD. Heriberto Negrón Director asociado jubilado y Oficial de Seguridad del Consumidor de la FDA de los Estados Unidos.

11:00 a 11:30 h.



Networking en la Feria: Expo Farma & Cosmética

11:30 a 12:30 h.



Implementación exitosa de la validación de sistemas computarizados en una planta farmacéutica. Enfoque en las guías GAMP® 5, 21 CFR Part 11 y los principios ALCOA+. Experiencias en Europa.
Quím. Antonio Cortez Director Spain & LATAM en PQE Group.

12:30 a 13:30 h.

Gestión de Riesgos, conforme a ICH Q9(R1), y aplicación en auditorías de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) en la industria farmacéutica. Enfoque en guías internacionales y experiencia con la normativa de la FDA

Q.F. Ricardo Miranda Presidente de ISPE capítulo en Brasil.

Francisco M. Franco CEO de Quantum Quality Solutions y especialista en calidad y cumplimiento regulatorio & Ex-US FDA Investigador.

13:30 a 13:40 h.

Conclusiones del Bloque 02.
Q.F. Ximena Barbosa Auditora en BPM en la Industria Farmacéutica.



Sábado 19 de Setiembre

BLOQUE
03

Impurezas, Métodos Analíticos, Integridad de Datos, Preformulación y Transferencia de Procesos de Manufactura

14:15 a 14:30 h.
Apertura



Presentación del Bloque 03.
Q.F. Ricardo Miranda 🇧🇷 *Presidente de ISPE capítulo en Brasil.*

14:30 a 15:30 h.
 ONLINE

Análisis y evaluación de impurezas como nitrosaminas en productos farmacéuticos. Enfoque en los capítulos generales de la USP y las guías ICH Q3A, ICH Q3E e ICH M7.
Dra. Valeria Vassiliades 🇧🇷 consultora científica de Spektra y Consult Lhasade Spektra Consultoria.

15:30 a 16:30 h.

Ciclo de vida de la validación de métodos analíticos: desde el desarrollo hasta la validación y la transferencia analítica. Enfoque en la guía ICH Q14.
PhD. Patricia Rivas 🇵🇷 Jefa de Investigación y Desarrollo Analítico para LATAM de una importante empresa farmacéutica en Brasil.

16:30 a 17:00 h.



Networking en la Feria: Expo Farma & Cosmética

17:00 a 18:00 h.

Integridad de Datos (Data Integrity) en el laboratorio de Control de Calidad: retos en la implementación. Experiencia en auditorías bajo la normativa de la FDA.
PhD. Heriberto Negrón 🇵🇷 Director asociado jubilado y Oficial de Seguridad del Consumidor de la FDA de los Estados Unidos.

18:00 a 19:00 h.

Transferencia de procesos de manufactura desde el laboratorio hacia la planta industrial. Enfoque en la normativa de la FDA.
Francisco M. Franco 🇵🇷 CEO de Quantum Quality Solutions y especialista en calidad y cumplimiento regulatorio & Ex-US FDA Investigador.

19:00 a 19:50 h.
 ONLINE

Estudios de preformulación: etapa clave en el proceso de desarrollo de medicamentos. Experiencia práctica y aplicación industrial.
Dr. Humberto Ferraz 🇧🇷 Director de Laboratorio de Desarrollo FCF/Universidad de Sao Paulo - Brasil.

19:50 a 20:00 h.

Conclusiones del Bloque 03.
Q.F. Ricardo Miranda 🇧🇷 *Presidente de ISPE capítulo en Brasil.*

EXPOSITORES INTERNACIONALES



Dr. Alfredo García

Ex – Jefe de Área de Farmacocinética y Medicamentos Genéricos. Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS).

farmacéutico y doctor en Farmacia, con amplia trayectoria en farmacocinética, medicamentos genéricos y regulación farmacéutica. Exjefe de servicio en la AEMPS y actual consultor del programa de Precalificación de Medicinas de la OMS, ha participado en grupos de trabajo de la EMA y en el desarrollo de la guía ICH M10 sobre validación bioanalítica.



Ing. Miquel Romero

Gerente Senior de aseguramiento de la calidad – Grupo Almirall, España

Ingeniero en Química Industrial y Licenciado en Ciencias Estadísticas, con 32 años de experiencia en la industria farmacéutica. Actualmente es Quality Assurance Senior Manager para las plantas de Alemania y España del grupo Almirall. Docente de posgrado, autor de publicaciones sobre validación y calidad, y reconocido en 2021 por su innovación en inteligencia artificial aplicada a la producción farmacéutica.



Quím. Antonio Cortez

Director Spain & LATAM en PQE Group

Profesional de la industria farmacéutica, con 20 años de experiencia en el sector de la validación de sistemas computacionales y del cumplimiento de calidad. Graduado en química a la Universidad Autónoma de Barcelona, España. Actualmente es Development Director para España y LATAM y Socio de PQE Group.



Q.F. Ricardo Miranda

Presidente de ISPE capítulo en Brasil.

Químico Farmacéutico con MBA y certificación Black Belt, más de 35 años en la industria farmacéutica y amplia trayectoria en calidad, desarrollo, producción y logística, incluyendo más de 20 años en logística de temperatura controlada en las Américas. Presidente de ISPE-Brasil, Consultor Senior en RM Consulting y Director de Operaciones en Grupo Polar Técnica.



Dr. Humberto Ferraz

Director de Laboratorio de Desarrollo FCF/Universidad de Sao Paulo – Brasil

Farmacéutico con más de 25 años de experiencia, graduado en la Universidad Federal Juiz de Fora (Brasil). Profesor en la FCF/USP, investigador visitante en la Universidad de East Anglia (Reino Unido) y fundador del DEINFAR. Especialista en I+D de productos farmacéuticos y autor de más de 70 artículos científicos.



Q.F. Ximena Barbosa

Auditora en BPM en la Industria Farmacéutica

Química Farmacéutica con más de 16 años de experiencia en el sector farmacéutico. Especialista en calidad, auditorías regulatorias y Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), con más de 400 inspecciones realizadas en Colombia y diversos países. Actualmente es Coordinadora de Asuntos Regulatorios para América Latina en Caplin Point Laboratories Colombia y consultora en sistemas de calidad farmacéutica.



Q.F.I. Josué Bautista Arteaga

Fundador y Miembro de #PharmacovigilanceEnEspañol – México

Químico Farmacéutico Industrial con 16 años de experiencia en la industria farmacéutica. Auditor Global de Farmacovigilancia y Buenas Prácticas Clínicas en Novartis, docente internacional y Chairman para LATAM de la Global Pharmacovigilance Society (GPS). Con experiencia en Pfizer, Merck Sharp & Dohme, GlaxoSmithKline y Wyeth.



PhD. Heriberto Negrón

Director asociado jubilado y Oficial de Seguridad del Consumidor de la FDA de los Estados Unidos.

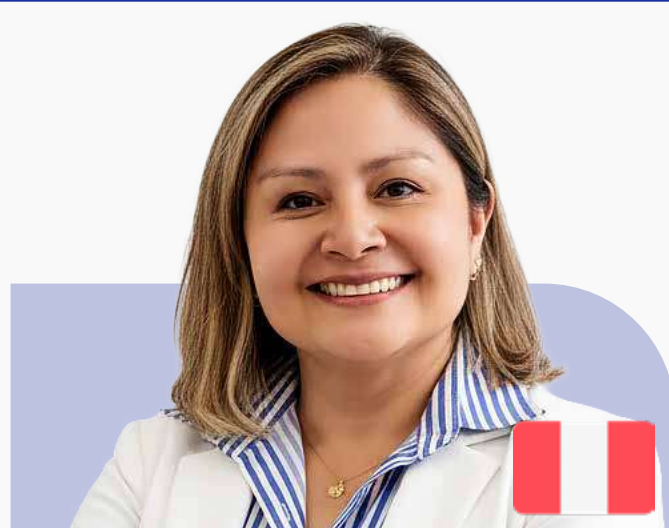
Profesional con más de 25 años de experiencia en la industria farmacéutica, especializado en inspecciones GMP y PAI de la FDA. Cuenta con amplia trayectoria en auditorías e inspecciones internacionales para la industria farmacéutica, alimentaria, de dispositivos médicos y cosmética, participando en procesos con entidades como FDA, EMEA, ANVISA, COFEPRIS y la autoridad sanitaria de Arabia Saudita.



Francisco M. Franco

CEO de Quantum Quality Solutions y especialista en calidad y cumplimiento regulatorio & Ex-US FDA Investigador.

Profesional senior en calidad, cumplimiento regulatorio e ingeniería con más de 35 años de experiencia en las industrias farmacéutica, biotecnológica y de dispositivos médicos. Ex investigador de la FDA y exdirectivo en Johnson & Johnson, especializado en sistemas de calidad, auditorías regulatorias y cumplimiento internacional. Actualmente es CEO de Quantum Quality Solutions y consultor global en soporte para inspecciones FDA y gestión regulatoria.



PhD. Patricia Rivas

Jefa de Investigación y Desarrollo Analítico para LATAM de una importante empresa farmacéutica en Brasil.

Doctora por la Universidad de São Paulo (FCFUSP) con amplia experiencia en la industria farmacéutica. Especialista en desarrollo analítico, validación de métodos, estudios de estabilidad y preformulación bajo estándares internacionales. Actualmente coordina el área de I+D-AF en una empresa farmacéutica en São Paulo, Brasil.

Incluye **Beneficios exclusivos**



Certificado Digital por participación a nombre de Latfar.



Ingreso libre a las exhibiciones y charlas técnicas de la “**Feria Internacional Expo Farma & Cosmética - Calí - Colombia 2026**”.



Acceda a descuentos especiales en cursos, talleres, diplomados y en la Semana Internacional LATFAR 2027



Inversión

Modalidades de Inscripción

CONGRESO INTERNACIONAL

Congreso Internacional	 GRUPAL	PRE-VENTA Hasta el 2 de septiembre del 2026	INVERSIÓN REGULAR
	COP \$ 1.755.000  Reserva: COP \$ 702.000 01 Cuota: COP \$ 1.053.000	COP \$ 1.852.500  Reserva: COP \$ 741.000 01 Cuota: COP \$ 1.111.500	COP \$ 1.950.000  Reserva: COP \$ 780.000 01 Cuota: COP \$ 1.170.000

INSCRIPCIÓN POR BLOQUE

	 GRUPAL	PRE-VENTA Hasta el 2 de septiembre del 2026	INVERSIÓN REGULAR
BLOQUE 01	COP \$ 648.000  Reserva: COP \$ 259.200 01 Cuota: COP \$ 388.800	COP \$ 684.000  Reserva: COP \$ 273.600 01 Cuota: COP \$ 410.400	COP \$ 720.000  Reserva: COP \$ 288.000 01 Cuota: COP \$ 432.000
BLOQUE 02	COP \$ 648.000  Reserva: COP \$ 259.200 01 Cuota: COP \$ 388.800	COP \$ 684.000  Reserva: COP \$ 273.600 01 Cuota: COP \$ 410.400	COP \$ 720.000  Reserva: COP \$ 288.000 01 Cuota: COP \$ 432.000
BLOQUE 03	COP \$ 684.000  Reserva: COP \$ 273.600 01 Cuota: COP \$ 410.400	COP \$ 722.000  Reserva: COP \$ 288.800 01 Cuota: COP \$ 433.200	COP \$ 760.000  Reserva: COP \$ 304.000 01 Cuota: COP \$ 456.000



Fecha, Hora y Lugar:

Bloque 01

Viernes 18 de Setiembre, 2026

14:00 - 19:10 h.

Bloque 02

Sábado 19 de Setiembre, 2026

08:45 - 13:40 h.

Bloque 03

Sábado 19 de Setiembre, 2026

14:15 - 20:00 h.



Marriott Cali Hotel – Colombia

Av. 8 Nte. #10-18, Granada, Cali, Valle del Cauca,
Colombia



Informes e inscripciones

Yorgelis Tejena +593 99 227 8378
Ejecutiva de ventas yorgelis.tejena@latfar.com

www.congresoindustriafarmaceutica.com

*No aplica devoluciones / *Programación sujeto a cambio
*Certificados y presentaciones serán digitales

Síguenos en:      / LATFAR SAC.