

www.congresoindustriafarmaceutica.com



CONGRESO INTERNACIONAL INDUSTRIA FARMACÉUTICA

LIMA  PERÚ

2026

**20 & 21
Nov.**

**Evento
Presencial**


SHERATON
Lima Historic Center



Organiza  **LATFAR**

Eventos paralelos

**Jornada
EN INDUSTRIA
COSMÉTICA**

 **EXPO**
Farma & Cosmética
FERIA INTERNACIONAL

**CHARLAS
TÉCNICAS**
INDUSTRIA FARMACÉUTICA

EVENTO PRESENCIAL

Índice

Bloque 01

PÁGINA 03

Bloque 02

PÁGINA 04

Bloque 03

PÁGINA 05

Expositores

PÁGINA 06

Beneficios

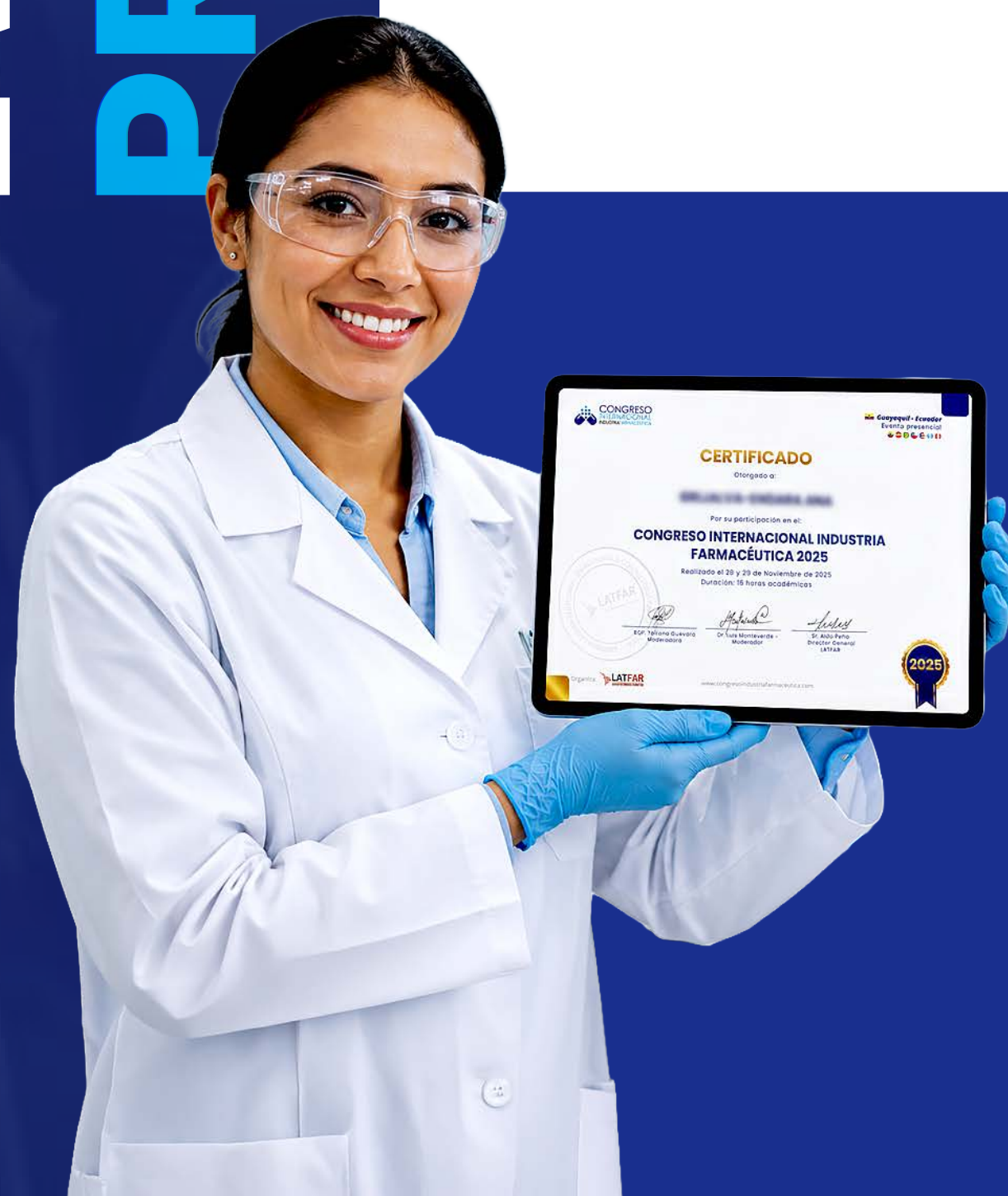
PÁGINA 07

Inversión

PÁGINA 08

Fecha y lugar

PÁGINA 09



Beneficios

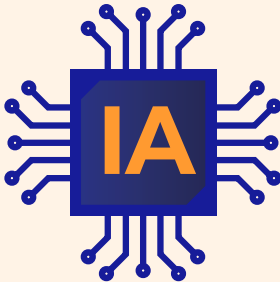
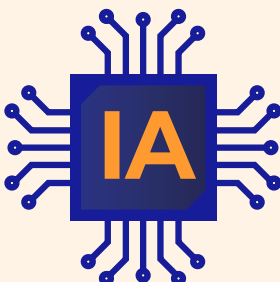
Certificado Digital por participación a nombre de Latfar.



Viernes 20 de noviembre

BLOQUE
01

CTD, Inteligencia Artificial (IA), Reliance, BPM y Farmacovigilancia en la Industria Farmacéutica

14:00 a 14:15 h.	 Apertura	
14:15 a 14:20 h.	Palabras de Bienvenida <i>Sr. Aldo Peña - Director general de Latfar.</i> <i>Dr. Humberto Ferraz  Director de Laboratorio de Desarrollo FCF/Universidad de Sao Paulo - Brasil.</i>	
14:20 a 14:30 h.	Presentación del Bloque 01 <i>Dra. Rosario Sánchez  Consultora en temas regulatorios en la industria farmacéutica</i>	
14:30 a 15:30 h.  ONLINE	Registro sanitario de medicamentos mediante el Documento Técnico Común (CTD) - Hacia dónde avanza las nuevas disposiciones regulatorias globales. Experiencias en Europa. <i>Dra. Andrea Parra - España  Team Leader de la partePharma de Regulatory Affairs en Qualipharma.</i>	
15:30 a 16:20 h.	Implementación de Reliance en los procesos regulatorios Experiencias, avances y desafíos bajo el enfoque y experiencia en Brasil. <i>Dra. Rosana Mastellaro  Directora Técnico-Regulatorio e Innovación, Sindusfarma - Brasil</i>	
16:20 a 16:50 h	 Networking en la Feria: Expo Farma & Cosmética	
16:50 a 17:40 h  ONLINE TRADUCCIÓN SIMULTÁNEA	Inteligencia Artificial (IA) en la Industria Farmacéutica Oportunidad y desafíos para el área regulatoria. <i>Q.F. Fabricio Silva  Fundador de Predict AI For Industry - Brasil</i>	
17:40 a 18:30 h	Preparación integral para la inspección sanitaria de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) en la industria farmacéutica. Enfoque en la normativa internacional y experiencias en auditorías en Latam. <i>Q.F. Ximena Barbosa  Ex Auditora en BPM en el Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos INVIMA -Colombia.</i>	
18:30 a 19:20 h  ONLINE	Inteligencia Artificial (IA) en Farmacovigilancia. Enfoque en experiencia en su aplicación y retos en el sector. <i>Q.F.I. Josué Bautista Arteaga  Fundador y miembro de #PharmacovigilanceEnEspañol.</i>	
19:20 h a 19:25 h.	Conclusiones del Bloque 01. <i>Dra. Rosario Sánchez  Consultora en temas regulatorios en la industria farmacéutica</i>	



Sábado 21 de noviembre

BLOQUE
02

Inteligencia Artificial (IA), Desviaciones, CAPA, Gestión de Riesgos y Auditorías a Sistemas Computarizados

08:45 a 09:00 h.



Presentación del Bloque 02

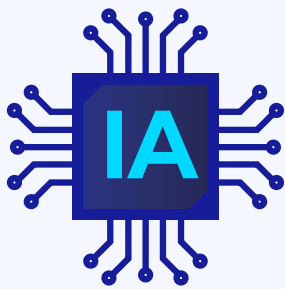
Q.F. Edgar Palomino   Consultor internacional de BPM en la industria farmacéutica

09:00 a 10:00 h.



Impacto de la Inteligencia Artificial (IA) en la industria farmacéutica. Aplicación en las diferentes áreas del sector y la experiencia en Europa.

Lic Julia Vicente  AI & Digital Health Innovation Consultant España.



10:00 a 11:00 h.

Gestión de Desviaciones, No Conformidades y CAPA en la Industria Farmacéutica. Enfoque basado en ICH Q10 (Sistema de Calidad Farmacéutico) e ICH Q9 (Gestión de Riesgos de Calidad).

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

11:00 a 11:30 h.



Networking en la Feria: Expo Farma & Cosmética

11:30 a 12:30 h



Gestión de riesgos: aplicación a la prevención de la contaminación cruzada y revisión del diseño de una planta farmacéutica Enfoque en la guía ICH Q9 y experiencia en Europa

Q. F. Rafael Beaus  Gerente de Consultoría Global y Director de Calidad Corporativa en Azbil Telstar.

12:30 a 13:30 h

Hallazgos frecuentes en auditorías sanitarias a los sistemas computarizados en manufactura y control de calidad en la industria farmacéutica ¿Qué se revisa, cómo se documenta y dónde falla la mayoría? Experiencia de auditoría FDA, GAMP 5 (2ª edición) y 21 CFR Part 11

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

13:30 a 13:35 h.

Conclusiones del Bloque 02.

Q.F. Edgar Palomino   Consultor internacional de BPM en la industria farmacéutica



Sábado 21 de noviembre

BLOQUE
03

OOS, OOT, Impurezas, Integridad de Datos, QbD y Fabricación Continua de Productos Farmacéuticos

14:15 a 14:30 h.



Presentación del Bloque 03.

Mg. Q.F. Maritza Iglesias   Especialista en Asuntos Regulatorios y Calidad en Industria Farmacéutica.

14:30 a 15:30 h.



ONLINE

Gestión de resultados fuera de especificación (OOS) y fuera de tendencia (OOT) en el área de control de calidad de la industria farmacéutica. Experiencia en Europa.

Dr. Roger Tresanchez  QC Laboratory Specialist. PENSA PHARMA S.P.A. en TOWA Pharmaceuticals Company.

15:30 a 16:30 h.

Impurezas y nitrosaminas en productos farmacéuticos: estrategias para su control y evaluación de riesgos Enfoque en guías internacionales (ICH, EMA, FDA y ANVISA).

PhD. Mariah Ultramari  Toxicóloga y consultora internacional de impurezas en productos farmacéuticos y CEO de la empresa Spektra Consultoria

16:30 a 17:00 h.



Networking en la Feria: Expo Farma & Cosmética

17:00 a 17:50 h.

Integridad de datos (“Data Integrity”) en el laboratorio de control de calidad. Aplicación para la detección de riesgos, anomalías y aseguramiento de la integridad de los datos

Lic. Jose Wilson  Enterprise Sales Specialist at Thermo Fisher Scientific.

17:50 a 18:40 h.

Quality by Design (QbD) aplicado al desarrollo de formulaciones farmacéuticas. De la identificación de riesgos al diseño de una formulación robusta

Dr. Rodolfo Rubio  Consultor en temas y actividades de desarrollo y tecnología farmacéutica y director de la revista de SAFYBI.

18:40 a 19:30 h.

Fabricación en la industria farmacéutica: cómo migrar de un modelo por lotes a un proceso continuo. Implementación, tecnología, regulación y retos para LATAM.

Dr. Humberto Ferraz  Director de Laboratorio de Desarrollo FCF/Universidad de Sao Paulo - Brasil.

19:30 a 19:35 h.

Conclusiones del Bloque 03.

Mg. Q.F. Maritza Iglesias   Sub-Directora Técnica de importante Laboratorio Farmacéutico Nacional.

EXPOSITORES INTERNACIONALES



Lic. Andrea Parra

Team Leader del área Pharma de Regulatory Affairs en Qualipharma.

Graduada en Bioquímica, con especialidad en Bioquímica Clínica, por la Universidad de Sevilla. Máster en Industria Farmacéutica y Parafarmacéutica por el Centro de Estudios Superiores de la Industria Farmacéutica (CESIF) y CEU San Pablo. Experiencia en soporte a Dirección Técnica en funciones de Garantía de Calidad. Especialista en CMC y procedimientos de registro en EMEA. Ha desempeñado puestos de Global Regulatory Affairs en distintas multinacionales como Mylan, Neuraxpharm o AristoPharma GmbH.



Q.F. Rafael Beaus

Gerente de Consultoría Global y Director de Calidad Corporativa en Azbil Telstar.

Profesional con más de 30 años de experiencia en la industria farmacéutica. Licenciado en Farmacia por la Universidad de Barcelona, especialista en Farmacia Industrial y Galénica y con un PDG en IESE. Ha ocupado cargos directivos en Telstar, SVS, Cusí y Alcon Cusí, como Jefe de Fábrica, QA Manager y Director Técnico. Es Académico Correspondiente de la Real Academia de Farmacia de Cataluña, docente de la UB, ponente internacional y autor de publicaciones técnicas.



Lic. Roger Tresanchez

QC Laboratory Specialist en PENSA PHARMA S.P.A., perteneciente a TOWA Pharmaceuticals Company.

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.



Lic. Julia Vicente

AI & Digital Health Innovation Consultant España

Biotecnóloga y profesional del sector farmacéutico, MedTech y diagnóstico, con más de 9 años de experiencia en estrategia, innovación y desarrollo de negocio. Ha liderado equipos comerciales y cuentas estratégicas, especialmente en oncología y diagnóstico molecular, trabajando con hospitales y equipos clínicos de España y Europa. Cuenta además con experiencia en Inteligencia Artificial, innovación y salud digital, y es profesora colaboradora en CESIF en programas de posgrado para profesionales de la industria farmacéutica.

EXPOSITORES INTERNACIONALES



Dra. Rosana Mastellaro

*Gerente de Legislación
Farmacéutica en Sindusfarma,
São Paulo, Brasil.*

Farmacéutica Industrial, egresada de la Facultad de Farmacia de Oswaldo Cruz, con 17 años de experiencia en diferentes segmentos de la industria farmacéutica. Es gerente de legislación farmacéutica en Sindusfarma, en Sao Paulo-Brasil y Responsable de la difusión y orientación a los miembros del sindicato sobre las normas sanitarias aplicables a los registros de medicamentos y la coordinación de trabajo para la discusión de consultas públicas y preparación de propuestas para ANVISA.



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.



PhD. Mariah Ultramari

*Toxicóloga, consultora
internacional en impurezas de
productos farmacéuticos y CEO
de Spektra Consultoria.*

Farmacéutica y doctora en Toxicología por la Universidad de São Paulo. Cuenta con experiencia en desarrollo analítico y evaluación toxicológica de impurezas farmacéuticas. Durante más de 5 años trabajó en la industria farmacéutica, especializándose en análisis in silico y evaluación integrada de riesgos, experiencia que la llevó a fundar Spektra Consultoria.



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.

EXPOSITORES INTERNACIONALES



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.



Dr. Rodolfo Rubio

Consultor en temas y actividades de desarrollo y tecnología farmacéutica y director de la revista de SAFYBI.

Farmacéutico y Licenciado en Industrias Bioquímicas-Farmacéuticas, con más de 42 años de experiencia en la industria farmacéutica, especializado en Investigación, Desarrollo y Tecnología Farmacéutica. Ha liderado equipos y participado en el diseño y puesta en marcha de laboratorios y plantas farmacéuticas. Cuenta con más de 15 trabajos científicos publicados y ha liderado el desarrollo y lanzamiento de cientos de productos medicinales. Actualmente es consultor para laboratorios de Argentina, Paraguay y Brasil.



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.

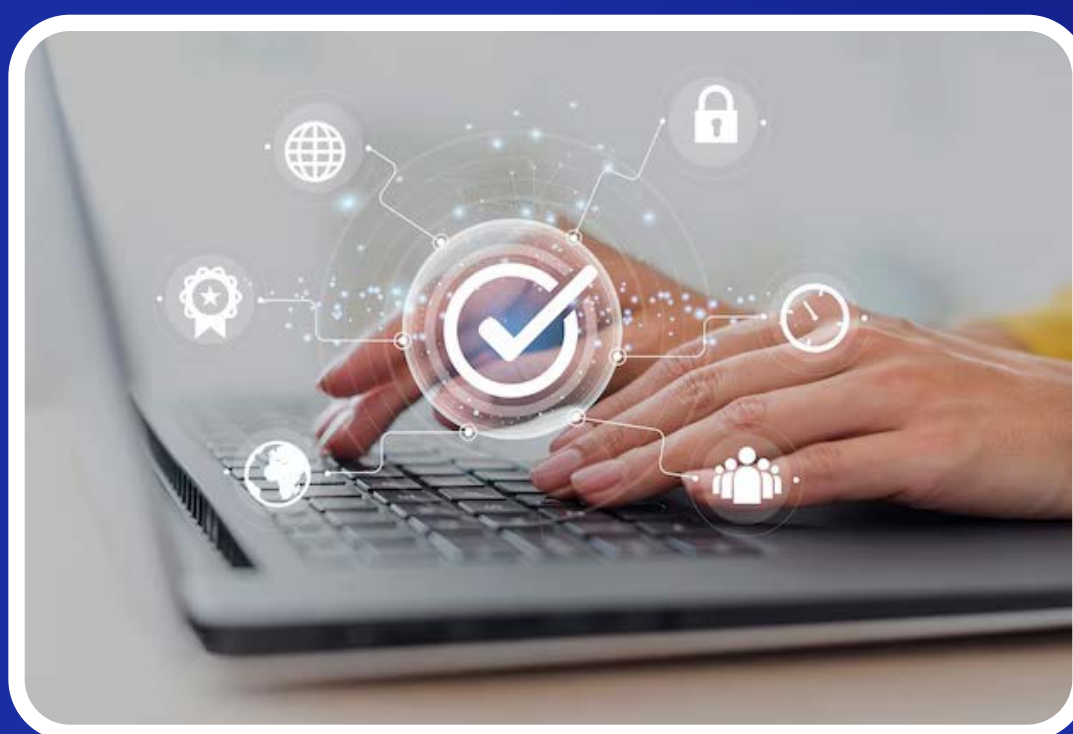


Francisco M. Franco

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.

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 - Lima - Perú 2026**”.



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



LATFAR

Fecha, Hora y Lugar:

Bloque 01

Viernes 20 de noviembre, 2026

14:00 - 19:25 h.

Bloque 02

Sábado 21 de noviembre, 2026

08:45 - 13:35 h.

Bloque 03

Sábado 21 de noviembre, 2026

14:15 - 19:35 h.



Sheraton Lima Historic Center

Av. Paseo de la República 170, Lima 15001



Informes e inscripciones

Maria Talledo

Ejecutiva de ventas

+51 933 140 024

maria.talledo@latfar.com

www.congresoindustriafarmaceutica.com

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

Síguenos en:



/ LATFAR SAC.