



[www.congresoindustriafarmaceutica.com](http://www.congresoindustriafarmaceutica.com)



# CONGRESO INTERNACIONAL INDUSTRIAFARMACÉUTICA

LIMA  PERÚ 2024

**29 & 30**  
de Nov.



**SHERATON**  
Lima - Perú



# EVENTO PRESENCIAL

29 & 30  
de Nov.

Incluye **Beneficios exclusivos**



Ingreso libre a las exhibiciones y charlas técnicas de la **"Feria Internacional Expo Farma & Cosmética 2024"**.



**Descuentos** en los cursos, talleres, diplomas y Semana Internacional 2025.



**Certificado Digital** por participación a nombre de Latfar.



**Ingreso libre** al **Forum Internacional Tendencias en las Buenas Prácticas de Manufactura BPM en la industria farmacéutica**

*"Experiencia en inspección y gestión de riesgos con norma FDA, ANVISA y DIGEMID"*



**Viernes 29 de noviembre**  
7:50 p.m. a 9:30 p.m.

# PROGRAMA GENERAL

## Día 1

**Viernes:** 29 de noviembre

14:00 hr ● **Apertura**

14:05 h ● **Palabras de Bienvenida**

14:10 h

**Sr. Aldo Peña I** Director general de Latfar  
**Dr. Humberto Ferraz I** Director de Facultad de Ciencias Farmacéuticas  
Universidad de Sao Paulo - Brasil  
**PhD. Heriberto Negrón I** Director asociado jubilado y oficial de seguridad del  
consumidor - FDA de EE. UU

### Bloque 01

#### PRODUCTOS BIOLÓGICOS, REGISTRO SANITARIO Y BUENAS PRÁCTICAS DE FARMACOVIGILANCIA EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA

14:15 hr ● **Presentación del Bloque I**

14:30 hr

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

14:30 hr ● **Evaluación de seguridad y eficacia de vacunas biotecnológicas. Experiencia en el desarrollo de la vacuna contra el dengue.**

15:20 hr

Dr. Gustavo Mendes  Director de asuntos regulatorios, calidad y ensayos clínicos - Fundación Butantan - Brasil

15:20 hr ● **Requisitos para el registro simplificado de productos farmacéuticos provenientes de países de alta vigilancia sanitaria. Enfoque en norma DIGEMID.**

16:10 hr

Q.F. Rosario Sánchez  Consultora en temas regulatorios en industria farmacéutica

16:10 hr ● **Estrategias a considerar en el ejercicio de comparabilidad para sustentar cambios y similaridad en productos biológicos. Enfoque en normativa internacional.**

17:00 hr

Dr. Gustavo Mendes  Director de asuntos regulatorios, calidad y ensayos clínicos - Fundación Butantan - Brasil

17:00 hr



**Networking**

17:30 hr

18:20 hr

**Evaluación de señales de seguridad en una unidad de farmacovigilancia. Enfoque en normativa internacional.** 

Q.F.I. Josué Bautista  Fundador y Miembro de #PharmacovigilanceEnEspañol - México

18:30 hr

19:30 hr

#### Panel de discusión:

**Desafíos y retos de la implementación de las Buenas Prácticas de Farmacovigilancia en la industria farmacéutica en el Perú. Enfoque desde las experiencias en la empresa farmacéutica y la autoridad sanitaria.**

• **Q.F. María Vargas**   
Responsable de Farmacovigilancia GlaxoSmithKline - Perú y Ecuador

• **Q.F. Kelly Serrano**   
Jefe del Centro Nacional de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia de la Dirección de Farmacovigilancia, Acceso y Uso (DFAU) de la Autoridad Sanitaria

19:30 hr

19:40 hr

● **Conclusiones Bloque I**

## Día 2

**Sábado:** 30 de noviembre

### Bloque 02

#### DESVIACIONES, VALIDACIONES DE PROCESOS, RIESGOS y BPM EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA

08:45 hr ● **Presentación del Bloque II**

09:00 hr

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

09:00 hr ● **Gestión de desviaciones en la industria farmacéutica - Experiencia en auditorías GMPs de la FDA (warning letters)**

10:00 hr

PhD. Heriberto Negrón  Ex - Director asociado jubilado y oficial de seguridad del consumidor - Investigador internacional en la sede de la FDA de EE. UU. en el área de Washington.

10:00 hr ● **Aplicación práctica de una validación continua de procesos Mantenimiento de estado validado en una planta farmacéutica** 

11:00 hr

Ing. Miquel Romero  Director Senior de Aseguramiento de la Calidad - Grupo Almirall - España

11:00 hr



**Networking**

11:30 hr

12:30 hr

**Gestión de Riesgos ICHQ9 en una planta farmacéutica. Enfoque según la última actualización de la Guía de Riesgos Q9(R1).**

Dr. Marco Pereira  Líder del Comité Risk Mapp ISPE - Brasil

12:30 hr ● **Buenas Prácticas de Manufactura BPM. Enfoque en nuevos requisitos para la fabricación de productos estériles Anexo 1 de la EU.** 

13:30 hr

Ing. Ricard Castillejo  Fundador de NOSIS GMP y Co-fundador de Aseptic Academy - España

13:30 hr

13:40 hr

● **Conclusiones Bloque II**

### Bloque 03

#### MÉTODOS ANALÍTICOS, INTEGRIDAD DE DATOS, ESTABILIDADES, FORMULACIÓN Y FABRICACIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS

14:15 hr ● **Apertura del Bloque III**

14:30 hr

Q.F. Gladys Albarracín  Analista de dirección técnica - Laboratorios Bagó del Perú

14:30 hr ● **Requerimientos de formulación para poder reclamar una bioequivalencia de medicamento genérico "Experiencias en la norma europea".** 

15:30 hr

Lic. Rubén Urbano  Gerente de desarrollo farmacéutico de productos OTC en InsudPharma - ESPAÑA

15:30 hr ● **Importancia de las técnicas analíticas cromatográficas en el desarrollo y validación de métodos de productos farmacéuticos, actualización ICH Q2(R2) y Q14.**

16:30 hr

PhD. Patricia Rivas  Jefa de investigación y desarrollo analítico para LATAM de una importante empresa farmacéutica en Brasil.

16:30 hr



**Networking**

17:00 hr

18:00 hr

**Retos en la implementación de integridad de datos en el área analítica de control de calidad. Experiencias en Brasil** 

Q.I. Denis Padeiro  Gerente Senior de P&D Laboratorios Hypera Brasil

18:00 hr ● **Estudios de estabilidad de medicamentos reducidos: agrupamiento y matrices. Enfoque según ICH y ANVISA.**

19:00 hr

MSc. Erica Rodrigues de Souza  Responsable del área de Desarrollo Analítico de productos de portafolio y LATAM

19:00 hr ● **Fabricación continua en la industria farmacéutica: de la producción por lotes a la producción continua. Retos y Perspectivas.**

20:00 hr

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

20:00 hr

20:10 hr

● **Conclusiones Bloque III**

# EXPOSITORES INTERNACIONALES



## PhD. Heriberto Negron

*Ex - Director asociado jubilado y oficial de seguridad del consumidor - Investigador internacional en la sede de la FDA de EE. UU. en el área de Washington.*



## Ing. Miquel Romero

*Gerente Senior de aseguramiento de la calidad - Grupo Almirall, España.*

## Ing. Ricard Castillejo

*Fundador de NOSIS GMP y Co-fundador de Aseptic Academy - España,*



## Lic. Rubén Urbano

*Gerente de desarrollo farmacéutico de productos OTC en InsudPharma - ESPAÑA*

## Dr Gustavo Mendes

*Director de asuntos regulatorios, calidad y ensayos clínicos - Fundación Butantan - Brasil*



## Dr. Marcos Pereira

*Líder del Comité Risk Mapp ISPE - Brasil*

## Q.I. Denis Padeiro

*Gerente Sr. de P&D Laboratorios Hypera Brasil*



## MSc. Erica Rodrigues de Souza

*Responsable del área de Desarrollo Analítico de productos de portafolio y LATAM*

## Dr. Humberto Ferraz

*Director de Laboratorio de Desarrollo FCF/Universidad de Sao Paulo - Brasil*



## Q.F.I. Josué Bautista

*Fundador y Miembro de #PharmacovigilanceEnEspañol - México*

## PhD. Patricia Rivas

*Jefa de investigación y desarrollo analítico para LATAM de una importante empresa farmacéutica en Brasil.*



## Q.F. Rosario Sánchez

*Consultora en Temas Regulatorios en la Industria Farmacéutica*



## Q.F. María Vargas

*Responsable de Farmacovigilancia GlaxoSmithKline - Perú y Ecuador*



\*Expositores sujetos a cambio

[Clic aquí para conocer más de los expositores](#)



# Congreso Internacional Industria Farmacéutica desde el 2013



2013 Perú



2016 Bolivia



2018 Ecuador



2022 Perú



2015 Perú



2017 Perú



2019 Perú



2024 Paraguay

# 2024

## ¡Ahora en Perú!



# Inversión

	3 a más personas	Pre-venta Hasta: 16 de Nov.	Inversión regular
Congreso Internacional	<b>S/ 850</b> Matrícula S/ 250 + cuota S/ 600	<b>S/ 890</b> Matrícula S/ 290 + cuota S/ 600	<b>S/ 990</b> Matrícula S/ 390 + cuota S/ 600

## Congreso Internacional por bloque

	3 a más personas	Pre-venta Hasta: 16 de Nov.	Inversión regular
Bloque 01	<b>S/ 290</b> Matrículas S/ 130 + cuota S/ 160	<b>S/ 320</b> Matrícula S/ 140 + cuota S/ 180	<b>S/350</b> Matrícula S/ 150 + cuota S/ 200
Bloque 02	<b>S/ 390</b> Matrícula S/190 + cuota S/200	<b>S/ 440</b> Matrícula S/ 240 + cuota S/ 200	<b>S/ 450</b> Matrícula S/ 250 + cuota S/ 200
Bloque 03	<b>S/ 420</b> Matrícula S/200 + cuotas S/220	<b>S/ 450</b> Matrícula S/ 200 + cuota S/ 250	<b>S/.500</b> Matrícula S/ 200 + cuota S/ 300

\*Perú, Ecuador, Paraguay y otros países: no incluye el impuesto a las ventas nacionales (IGV / IVA)

\*Bolivia: inc. impuestos nacionales (IVA)

\*Dscptos. no acumulables



## FECHA, HORA Y LUGAR



**SHERATON I LIMA - PERÚ**  
Av. P.º de la República 170, Lima 15001

**Bloque 01**

**Viernes 29 de Nov. 2024**  
14:00 hr - 19:40 hr

**Bloque 02**

**Sábado 30 de Nov. 2024**  
08:45 hr - 13:40 hr

**Bloque 03**

**Sábado 30 de Nov. 2024**  
14:15 hr - 20:10 hr

## Informes e inscripciones

**Clic aquí  
para inscribirte**



**Jose Carlos Ramos**  
Cel: +51 981 157 566  
ventas@latfar.com