

www.congresoindustriafarmaceutica.com



CONGRESO INTERNACIONAL INDUSTRIA FARMACÉUTICA ASUNCIÓN PARAGUAY 2026

17 & 18 Julio

Paseo la galería
Centro de Eventos,
Asunción - Paraguay



Evento Presencial





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 17 de Julio

**BLOQUE
01**

**Bioexenciones - Cadena de Frío -
BPA - 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

Dra. Mónica Paniagua  Evaluadora técnica en el Departamento Regional de Vigilancia.

14:30 a 15:30 h.



Estudios de bioexenciones (in vitro) para medicamentos genéricos de acuerdo con el Sistema de Clasificación Biofarmacéutica, 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.

Gestión de cadena de frío y calificación de embalajes de productos farmacéuticos. Enfoque en normativa internacional.

Dr. Roberto Mac Loughlin  Director Técnico de Zupeg.

16:30 a 17:00 h.




Networking en la Feria: Expo Farma & Cosmética

17:00 a 18:00 h.



Preparación para inspecciones en Buenas Prácticas de Almacenamiento, Distribución y Transporte (BPADT) de productos farmacéuticos, con enfoque según las guías PIC/S.

Q.F. José Luis Chamba  Jefe de Garantía de Calidad en GRT US Holding Inc. Massachusetts - EEUU.

18:00 a 19:00 h.

Desarrollo de Informes Periódicos de Seguridad (IPS) y su impacto en el sistema de farmacovigilancia en el sector farmacéutico. Experiencia en normativa internacional y Brasil.

Dra. Carolina García  Fundadora e Directora General PGA Brasil.

19:00 a 19:10 h.

Conclusiones del Bloque 01.

Dra. Mónica Paniagua  Evaluadora técnica en el Departamento Regional de Vigilancia.



Sábado 18 de Julio

BLOQUE 02

Inteligencia Artificial – Gestión de Riesgos – Desvíos y Calificación de Equipos en la Industria Farmacéutica.

08:50 a 09:00 h.



Presentación del Bloque 02

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

09:00 a 10:00 h.



Implementación de Inteligencia Artificial (AI) en los procesos de manufactura en la industria farmacéutica. Retos y tendencias.

Lic. Gonzalo Durban  Chief Data and Analytics Officer - España

10:00 a 11:00 h.

Gestión de riesgos según ICH Q9 y su aplicación práctica en la prevención de contaminación cruzada en plantas farmacéuticas: evaluación del impacto. Enfoque basado en la última actualización de la guía ICH Q9 (R1).

Dr. Marcos Pereira  Lider do Comite de Risk MaPP – ISPE Brasil.

11:00 a 11:30 h.




Networking en la Feria: Expo Farma & Cosmética

11:30 a 12:30 h.



Investigación de desvíos y manejo de no conformidades en la industria farmacéutica con enfoque en normativa internacional.

Dr. Fernando González  Consultor y auditor de calidad en la industria
farmacéutica.


12:30 a 13:30 h.

Calificación de equipos y utilidades críticas (HVAC, gases, agua PW/WFI y sistemas de apoyo crítico) en el contexto de la Contamination Control Strategy (CCS) prevista en el Anexo 1 (PIC/S - EU GMP).

Ing. Luiz Alberto da Rocha Torres  Director Técnico de Engenews Engenharia
Farmacéutica.

13:30 a 13:40 h.

Conclusiones del Bloque 02.

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



Sábado 18 de Julio

BLOQUE 03

Impurezas – OOS – Métodos Analíticos – Fabricación Continua – Transferencias de Procesos de Manufactura.

14:20 a 14:30 h.
Apertura



Presentación del Bloque 03.

Dr. Marcos Pereira 🇧🇷 *Lider do Comitê de Risk MaPP – ISPE Brasil.*

14:30 a 15:30 h.



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

Lic. Roger Tresanchez 🇪🇸 *QC Laboratory Specialist. PENSA PHARMA S.P.A. en TOWA Pharmaceuticals Company Máster Experimental en Química Orgánica.*

15:30 a 16:30 h.

Análisis y evaluación de impurezas, como nitrosaminas, en productos farmacéuticos. Enfoque en capítulos generales de la USP y guías ICH.

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 18:00 h.



Ciclo de vida de la validación de métodos analíticos: desde el desarrollo hasta la validación, transferencia y verificación. Enfoque en la guía ICH Q14.

MSc. Erica Rodrigues de Souza 🇧🇷 *Responsable del área de Desarrollo Analítico de Productos de Portafolio y LATAM.*

18:00 a 19:00 h.

Fabricación continua en la industria farmacéutica: de la producción por lotes a la producción continua. Retos y perspectivas.

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

Lic. Peter Pogoda 🇩🇪 *Area Sales Manager South America en LB Bohle Maschinen und Verfahren GmbH Alemania.*

19:00 a 19:50 h.



Transferencia de procesos de manufactura desde el laboratorio hasta la planta industrial. Enfoque en normativa FDA.

Francisco M. Franco 🇵🇷 *CEO de Quantum Quality Solutions y especialista en calidad y cumplimiento regulatorio.*

19:50 a 20:00 h.

Conclusiones del Bloque 03.

Dr. Marcos Pereira 🇧🇷 *Lider do Comitê de Risk MaPP – ISPE 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.



Dr. Fernando González
Consultor y auditor de calidad en la industria farmacéutica

Profesional con más de 18 años de experiencia en la industria químico-farmacéutica, especialista en gestión de calidad bajo normativas GMP e ISO. Doctor en Químicas, con experiencia en validación de métodos, procesos y sistemas, gestión de laboratorios de Control de Calidad, auditorías, homologación de proveedores y mejora de sistemas de calidad, incluyendo inspecciones FDA.



Lic. Roger Tresanchez Carrera
QC Laboratory Specialist. PENZA PHARMA S.P.A. en TOWA Pharmaceuticals Company Máster Experimental en Química Orgánica.

Máster Experimental en Química Orgánica. Licenciatura en Química en la Universidad de Barcelona - España. Fue Analista de Control de Calidad en Synthesia Internacional SLU. Actualmente se desempeña como profesor en cromatografía y QC Laboratory Specialist. PENZA PHARMA S.P.A. en TOWA Pharmaceuticals Company.



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.



Dr. Marcos Pereira
Gestión de Riesgos en Procesos Farmacéuticos - Líder del Grupo de Trabajo - ISPE Brasil

Farmacéutico con especializaciones en Gestión de Calidad, Gestión Empresarial y MBA, con más de 38 años de experiencia en la industria de la salud. Especialista en sistemas de calidad, compliance, asuntos regulatorios y análisis de riesgos, con enfoque en prevención de contaminación cruzada en plantas multiproducto farmacéuticas, de dispositivos médicos y cosméticos.



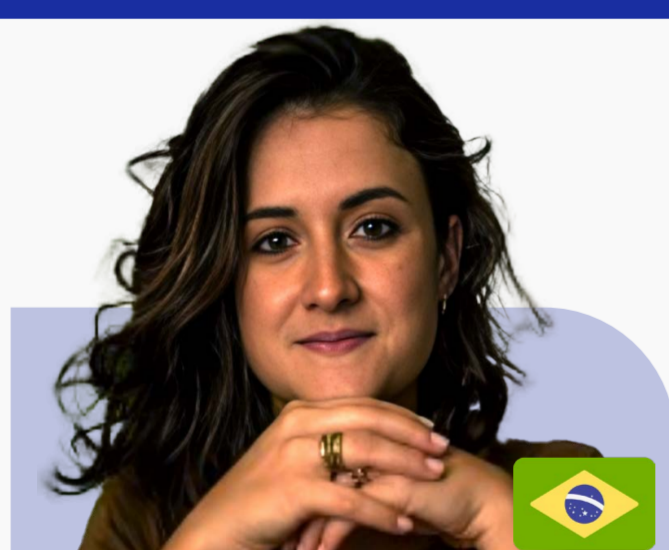
Ing. Luiz Alberto da Rocha Torres
Director Técnico de Engenews Engenharia Farmacéutica

Profesional de Brasil con más de 30 años de experiencia en las industrias farmacéutica, cosmética y alimenticia. Especialista en ingeniería y sistemas de soporte críticos farmacéuticos, con postgrados en seguridad ocupacional y gestión empresarial. Ha ocupado cargos directivos en Pharmaplan do Brasil y Schering Plough, además de ser docente de posgrado y capacitador para ANVISA en temas de calificación y tecnología farmacéutica.



MSc. Erica Rodrigues de Souza
Responsable del área de Desarrollo Analítico de Productos de Portafolio y LATAM

Farmacéutica y Bioquímica, Maestría en la Facultad de Ciencias Farmacéuticas, de la Universidad de San Pablo - USP. Con 13 años de experiencia en la industria farmacéutica que fue adquirida en grandes empresas brasileñas, en el área de Desarrollo de Métodos Analíticos con Estudios de Estabilidad. Cuenta con certificación Green Belt en proyectos de mejoría de la productividad en laboratorios de Control de Calidad en países de América Latina. Actualmente coordina el equipo de Desarrollo Analítico de Productos de Portafolio y LATAM de una gran empresa farmacéutica.



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

Farmacéutica y doctora en toxicología por la Universidad de São Paulo, especializada en desarrollo analítico y evaluación toxicológica de impurezas farmacéuticas. Cuenta con más de 5 años de experiencia en la industria farmacéutica, destacando en análisis in silico, evaluación de riesgos y consultoría regulatoria, experiencia que impulsó la creación de Spektra Consultoria.



Francisco M. Franco
President Global NEP LLC.- Puerto Rico

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.



Q.F. José Luis Chamba
Jefe de Garantía de Calidad en GRT US Holding Inc. Massachusetts - EEUU.

MBA y Químico Farmacéutico, auditor líder PQMS certificado IRCA, con 18 años de experiencia en la industria farmacéutica y más de 100 auditorías internacionales en 23 países. Especialista en sistemas de calidad, serialización FDA, GDP, análisis de riesgos, due diligence y calificación de proveedores, actualmente desempeñándose como QA Manager en EE. UU.

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 - Asunción - Paraguay 2026**”.



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



Inversión

Modalidades de Inscripción

CONGRESO INTERNACIONAL

	INVERSIÓN REGULAR
Congreso Internacional	Gs. 2.340.000 <input checked="" type="checkbox"/> Reserva: Gs. 940.000 01 cuota Gs. 1.400.000

INSCRIPCIÓN POR BLOQUE

	 GRUPAL	PRE-VENTA Hasta el Miércoles 01 de Julio 2026	INVERSIÓN REGULAR
BLOQUE 01	Gs. 864.000 <input checked="" type="checkbox"/> Reserva: Gs. 264.000 01 cuota Gs. 600.000	Gs. 912.000 <input checked="" type="checkbox"/> Reserva: Gs. 312.000 01 cuota Gs. 600.000	Gs. 960.000 <input checked="" type="checkbox"/> Reserva: Gs. 360.000 01 cuota Gs. 600.000
BLOQUE 02	Gs. 918.000 <input checked="" type="checkbox"/> Reserva: Gs. 318.000 01 cuota Gs. 600.000	Gs. 969.000 <input checked="" type="checkbox"/> Reserva: Gs. 369.000 01 cuota Gs. 600.000	Gs. 1.020.000 <input checked="" type="checkbox"/> Reserva: Gs. 420.000 01 cuota Gs. 600.000
BLOQUE 03	Gs. 972.000 <input checked="" type="checkbox"/> Reserva: 372.000 01 cuota Gs. 600.000	Gs. 1.026.000 <input checked="" type="checkbox"/> Reserva: Gs. 426.000 01 cuota Gs. 600.000	Gs. 1.080.000 <input checked="" type="checkbox"/> Reserva: Gs. 480.000 01 cuota Gs. 600.000

*Inversión sin IVA, facturación desde Paraguay



Fecha, Hora y Lugar:

Bloque 01

Viernes 17 de Julio, 2026

14:00 - 19:10 h.

Bloque 02

Sábado 18 de Julio, 2026

08:50 - 13:40 h.

Bloque 03

Sábado 18 de Julio, 2026

14:20 - 20:00 h.



Paseo la galería, Centro de Eventos, Asunción – Paraguay

Avda. Santa Teresa entre Aviadores del Chaco y Herminio Maldonado, Asunción, Paraguay.



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.