

MIÉRCOLES 25 DE MARZO DE 2020

	SALA PLENARIA	SALA 1	SALA 2	SALA 3
09:30 ▶ 10:00	RECOGIDA DE DOCUMENTACIÓN			
10:00 ▶ 11:00	INAUGURACIÓN DEL SYMPOSIUM CONFERENCIA INAUGURAL: Terapia Celular / Terapia Génética. Encarna Cruz			
11:00 ▶ 11:30	Café • Exposición comercial • Exposición de posters			
11:30 ▶ 13:00	<p>MESA 1 Terapias CAR-T como innovación disruptiva.</p>	<p>MESA 2 Competencias nacionales en la aplicación del Reglamento de Productos Sanitarios. Cambios en el Real Decreto 1591/2009.</p> <p>Patrocinada por Azierta</p>	<p>MESA 3 La fiebre del "sin" en los etiquetados de los productos de autocuidado.</p> <p>Ponentes: Pilar García Hermoso. Directora técnica. Stampa. José Luis Núñez Recuero. Consultor Indiente. AEFI.</p>	<p>TALLER 1 Los efectos del Brexit en el sector Farma.</p> <p>Ponentes: Lidia Cánovas. General Manager Regulatory Affairs. Nuria Romero. Managing Director. Asphalion.</p> <p>Patrocinado por Asphalion</p>
13:00 ▶ 14:30	<p>MESA 4 Desabastecimientos. ¿Se podrían evitar?.</p> <p>Ponentes: Juan Pedro Rísquez Madrideojos. Presidente. Colegio Oficial de Farmacéuticos de Jaén.</p>	<p>MESA 5 El nuevo Reglamento de PSDIV y sus distribuidores: piezas clave en la obtención de datos clínicos.</p> <p>Ponentes: Jorge Ferrer Moltó. Socio-Director. Iskipa Protección de Datos.</p>	<p>MESA 6 El futuro es ahora: Real World Evidence ¿Cómo impactará en las decisiones regulatorias?.</p> <p>Ponentes: Silvia Díaz. Responsable de health outcomes and real world evidences. Lilly</p>	<p>MESA 7 Farmacovigilancia en redes sociales.</p> <p>Ponentes: Sonia López Sánchez. Qualified Person Responsible for Pharmacovigilance. Asphalion, S.L.</p>
14:30 ▶ 16:00	Almuerzo de trabajo			
16:00 ▶ 17:30	<p>MESA 8 Medicamentos sin receta: ¿Qué les depara el futuro?.</p>	<p>MESA 9 El futuro de los estudios observacionales.</p>	<p>TALLER 2 Externalización de actividades de Farmacovigilancia.</p> <p>Ponentes: Barbara Burgos Elvira. Local responsible for Pharmacovigilance and Regulatory Spain & Portugal. Swedish Orphan Biovitrum, S.L.</p>	<p>TALLER 3 Clasificando PS DIV.</p>
17:30 ▶ 19:00	ASAMBLEA GENERAL DE AEFI			
21:00	Cena del Symposium			



JUEVES 26 DE MARZO DE 2020

	SALA PLENARIA	SALA 1	SALA 2	SALA 3
09:00 ▶ 10:30	MESA 10 Nuevos modelos de acceso a la innovación. ¿Hacia dónde vamos?	MESA 11 CTIS (nuevo portal europeo de EECC)	MESA 12 Eudamed + UDI. El nuevo portal europeo de PS. Ponentes: Ferran Doménech . Responsable de Estándares en Sector Salud. AECOC-GS1 Spain. Patrocinada por Agilet Technologies	MESA 13 El reto analítico de las Nitrosaminas
10:30 ▶ 11:00	Café • Exposición comercial • Exposición de posters			
11:00 ▶ 12:30	MESA 14 Acceso y uso de medicamentos en situaciones especiales	MESA 15 Tests genéticos: el genoma al servicio de la salud y la medicina personalizada. Ponentes: Diego Tejedor Hernández . Director técnico. Progenika Biopharma.	MESA 16 Novedades en los expedientes electrónicos de registros y entorno telemático europeo. Ponentes: Marcos Fernández Gómez . Regulatory Affairs Associate Director. Asphalion.	MESA 17 Inspecciones GMP de terceros países
12:30 ▶ 13:30	CONFERENCIA DE CLAUSURA			
13:30 ▶ 14:30	TALLER 4 Estrategias de financiación de medicamentos según su base legal y situación.	TALLER 5 Nuevo reglamento de productos sanitarios: Impacto en el Sistema de Seguimiento Poscomercialización (PMS). Ponentes: Sonia López Sánchez . Qualified Person Responsible for Pharmacovigilance. Asphalion S.L. Nuria Cabello . Senior Drug Safety Office. Patrocinado por Asphalion	TALLER 6 Los datos en el epicentro de los departamentos de Asuntos Regulatorios. Patrocinado por VEEVA	TALLER 7 Requisitos relativos a la información proporcionada con el producto según reglamentos. Ponentes: Claire Murphy . Socio Consultor. Tecno-Med Ingenieros. Fco. Xavier Canals . Director. Tecno-Med Ingenieros. Patrocinado por Tecno-Med Ingenieros
14:30 ▶ 15:30	Almuerzo de trabajo			
15:30 ▶ 17:00	MESA 18 Gestión activa de los medicamentos. Los IPT en el procedimiento de precio y financiación. Ponentes: Pedro Luis Sánchez García . Director de estudios. Farmaindustria	MESA 19 Mesa Sección Catalana. Inspecciones FDA.	TALLER 8 Sistema de Vigilancia de PS: ¿rellenamos el nuevo formulario MIR (Manufacturer Incident Report)? Patrocinado por Qualipharma	TALLER 9
17:00	CLAUSURA del SYMPOSIUM			