



**Asociación Mexicana de Profesionales
en Regulación Sanitaria de la Industria
de Insumos para la Salud, A. C.**

Experiencia en la implementación de WHO Drug

Fecha: jueves 21 de marzo de 2024

Horario: 09:00 a 14:45 horas

Modalidad: Presencial (cupos limitados)

Lugar: Auditorio de Canifarma (Av. Cuauhtémoc 1481, Sta Cruz Atoyac, Benito Juárez, 03310 Ciudad de México, CDMX)

Dirigido a:

- Personal del área de farmacovigilancia de la Industria Farmacéutica
- Personal del área de farmacovigilancia de las Organizaciones de Investigación por Contrato (CRO)
- Profesionales de la salud interesados o involucrados en los procesos de farmacovigilancia.
- Estudiantes interesados en aprender y desarrollarse en el área de farmacovigilancia.

Ponentes:

- Dra. Diana Edith Arceo Sánchez, Directora ejecutiva de Farmacopea y Farmacovigilancia.
- Dr. Salvador Alvarado López, Regional Pharmacovigilance Manager, Uppsala Monitoring Centre.
- Lic. Juan José Espinoza Amaro, Responsable de IT en IFA Celtics
- QFB. Ana Karen Ávila, Patient Safety Country Head, Novartis.
- Dra. Lourdes Rodríguez, Gerente regional de farmacovigilancia y tecnovigilancia, Laboratorios Sophia.
- IQ. Dalia Hernández, Jefe de Asuntos Regulatorios y Responsables de Farmacovigilancia en IFA Celtics
- Msc. Olivid Huerta, Coordinador de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia en México y LATAM, Carnot Laboratorios
- QFB. Karla Altamirano, Responsable de Farmacovigilancia en Drugmex
- MSc. Gerardo Hernández Delmoral, Pharmacovigilance Country Head at Bayer Pharmaceuticals.



**Asociación Mexicana de Profesionales
en Regulación Sanitaria de la Industria
de Insumos para la Salud, A. C.**

- QFBT. Emmanuel Rivero, Manager Patient Safety LATAM en Eli Lilly and Company.
- **Moderador:** QFI. Josué Bautista Arteaga – Experto en Farmacovigilancia. Auditor GCP/PV en Novartis.

Nota: ponentes por confirmar. La participación del CNFV está sujeta a autorización.

Programa:

Jueves 21 de marzo de 2024		
HORA	TEMA	PONENTE
09:00 – 09:10	Apertura del foro	QFI. Carmen Margarita Rodríguez Cueva
09:10 – 10:00	Implementación de WHO Drug en México y siguientes pasos	Dra. Diana Edith Arceo Sánchez
10:00 – 11:00	Uppsala Monitoring Centre (UMC) y su rol en México	Dr. Salvador Alvarado
11:00 – 11:30	RECESO	
11:30 – 12:00	Experiencia de desarrollo de una base de datos de seguridad en México: el proceso de IT para Farmacovigilancia de la vida real	Lic. Juan José Espinoza Amaro
12:00 – 13:30	Mesa de experiencias. Implementación en la industria farmacéutica: retos y aprendizajes	<ul style="list-style-type: none">• QFB. Ana Karen Ávila (Novartis)• Dra. Lourdes Rodríguez (Sophia)• IQ. Dalia Hernández (IFA Celtics)• MSc. Olivid Huerta (Carnot)• QFB. Karla Altamirano (Drugmex)• MSc. Gerardo Hernández (Bayer)• QFBT. Emmanuel Rivero (Eli Lilly)



**Asociación Mexicana de Profesionales
en Regulación Sanitaria de la Industria
de Insumos para la Salud, A. C.**

13:30 – 14:30	Mesa de experiencias. Implementación de las CROs: retos y aprendizajes	<ul style="list-style-type: none">• Panelistas por confirmar
14:30 – 14:45	Conclusiones	<ul style="list-style-type: none">• QFI. Josué Bautista Arteaga