



9º ENCUENTRO INTERNACIONAL DE REGULACIÓN SANITARIA

05 AL 08 DE NOVIEMBRE DE 2024



VIRTUAL, CIUDAD DE MÉXICO

Objetivos/Objectives



- Fomentar la armonización, convergencia y reliance regulatorio en la región de LATAM / *Promote the regulatory harmonization, convergence and reliance in the LATAM region.*
- Dar a conocer los cambios de relevancia en los marcos regulatorios en los países de Latinoamérica, Estados Unidos y Europa para facilitar el acceso a medicamentos, dispositivos médicos, entre otros / *Inform relevant changes in the regulatory frameworks in the countries of Latin America, the United States and Europe to facilitate access to medicines, medical devices among others.*
- Promover las Mejores Prácticas Regulatorias garantizando la seguridad, calidad y eficacia de los insumos para la salud / *Promote Best Regulatory Practices by guaranteeing the safety, quality and efficacy of health products.*



Dirigido a/Target audience

- ❖ Profesionales de la salud de las áreas de Acceso (asuntos gubernamentales), Asuntos Regulatorios, Farmacovigilancia & Tecnovigilancia, Investigación Clínica, *Compliance*, Calidad, Investigación & Desarrollo de la Industria Farmacéutica y de Dispositivos Médicos, Autoridades Sanitarias/Agencias Regulatorias y Servicios de Consultoría.
- ❖ *Healthcare professionals in the areas of Access (Government Affairs), Regulatory Affairs, Pharmacovigilance & Technovigilance, Clinical Research, Compliance, Quality, Research & Development of the Pharmaceutical and Medical Device Industry, Health Authorities/Regulatory Agencies and Consulting Services.*

Temas generales/General topics



- Reliance, Amonización y Convergencia / Reliance, Harmonization and Convergence
- Buenas Prácticas Regulatorias / Good Regulatory Practices
- Tratados de libre comercio. (Dispositivos médicos, Medicamentos, ingredientes Activos) / Free trade agreements. (Medical devices, Medicines, Active Ingredients)
- Autosuficiencia de insumos para la Salud para Latinoamérica y a Nivel Mundial. / Self-sufficiency of health supplies for Latin America and worldwide.
- Normatividad de la etiqueta electrónica de medicamentos. Los desafíos asociados a la industria farmacéutica. /Electronic drug label normativity The pharma industry's challenges associated with.
- Documento Técnico Común y Documento Técnico Común electrónico (CTD & e-CTD) Armonización y como lo hacen en otros países / Electronic Common Technical Document (e-CTD): Harmonization and how they do it in other countries.
- Biotecnológicos y biocomparables en México y en la Unión Europea. / Biotechnological and biosimilars in Mexico and in the European Union.
- Evolución en la Reglamentación de Estudios Clínicos / Evolution in the Regulation of Clinical Studies.
- Farmacovigilancia & Tecnovigilancia en la región / Pharmacovigilance & Technovigilance in the región.

Ponentes/Speakers



- ✓ Autoridades sanitarias & Agencias Regulatorias / *Health authorities & Regulatory Agencies*
- ✓ Representantes de la Industria Farmacéutica / *Pharmaceutical Industry representatives*
- ✓ Academia / *Academy*
- ✓ Consultores & líderes de opinión / *Advisors & Key opinion leaders*

COSTOS 9° ENCUENTRO INTERNACIONAL DE REGULACIÓN SANITARIA	
PAGO ANTICIPADO (FASE I) HASTA EL 06 DE SEPTIEMBRE DE 2024	
ASOCIADO	\$ 7,740.00
NO ASOCIADO	\$ 9,200.00
ESTUDIANTE	\$ 800.00
COSTO EXTRANJEROS	\$ 240 USD
PAGO ANTICIPADO (FASE II) DEL 07 DE SEPTIEMBRE AL 04 DE OCTUBRE DE 2024	
ASOCIADO	\$ 10,170.00
NO ASOCIADO	\$ 12,150.00
ESTUDIANTE	\$ 800.00
COSTO EXTRANJEROS	\$ 270 USD
PAGO NORMAL (FASE III) DEL 05 DE OCTUBRE AL 04 DE NOVIEMBRE DE 2024	
ASOCIADO	\$ 13,300.00
NO ASOCIADO	\$ 15,500.00
ESTUDIANTE	\$ 800.00
COSTO EXTRANJEROS	\$ 300 USD
COSTOS CON IVA INCLUIDO	
PREGUNTA POR NUESTRAS PROMOCIONES POR NÚMERO DE INSCRITOS	

Informes:

Lic. Irma Martínez

Tel. (55)5536-4455 y (55)5536-4537

contacto@amepresmexico.org.mx

irma.martinez@amepresmexico.org.mx

Síguenos:



@amepres



Ampres México



@AmpresMX



amepresmx



+52 55 7852 4976