

PROGRAMA ESPECIALIZADO

BUENAS PRÁCTICAS DE FARMACOVIGILANCIA

EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA

“Enfoque en normativa y guías internacionales”

Inicio: **18 de mayo, 2024**



¿Por qué capacitarte con nosotros?

Llevamos **más de 16 años** compartiendo conocimiento y experiencia en la industria farmacéutica y cosmética en todo el mundo.



Latfar



Acuerdos internacionales con importantes instituciones académicas como la **Universidad de Maryland - EEUU** y **SDM de la Universidad de Barcelona ESPAÑA**.



Planta docente internacional de reconocida trayectoria en la industria farmacéutica.



Somos parte de los más grandes **eventos internacionales en la industria**.



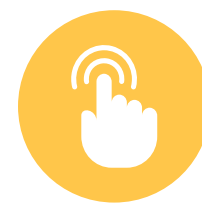
Programa Especializado

ONLINE



Clases en tiempo real vía Zoom.

Cursos especializados

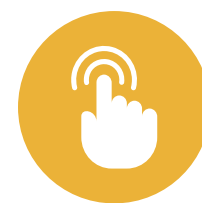


Incluye

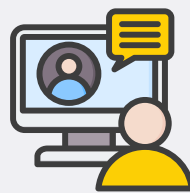
Talleres + Seminarios +
Masterclass + Foros



Reconocimiento a la
excelencia



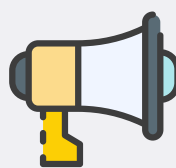
Beneficios exclusivos



Contacta en vivo con los docentes en **Modalidad Sincrónica.**



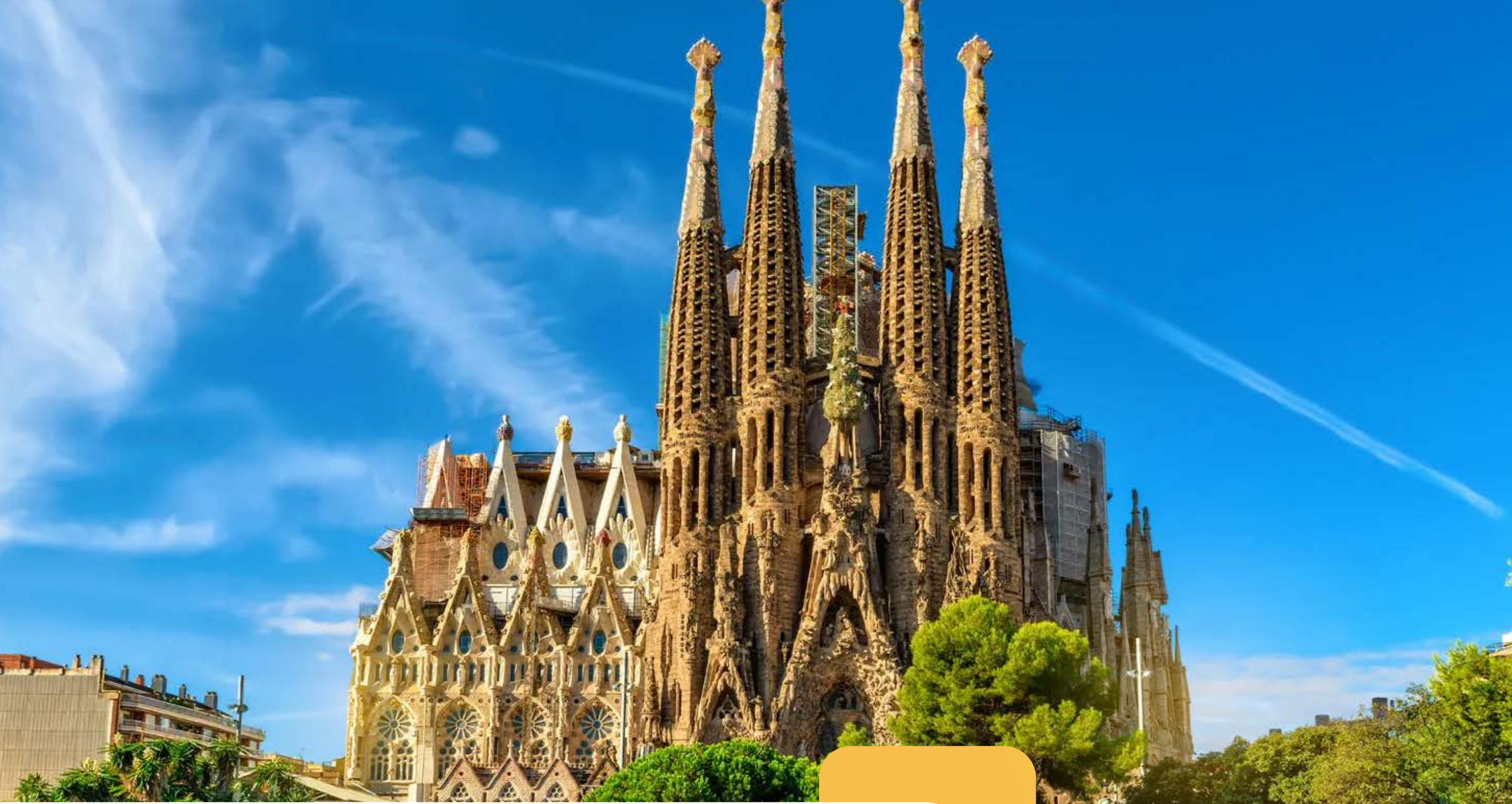
Intranet: visualiza las grabaciones y material de clase.



Únete a la comunidad Latfar y participa de nuestras **conferencias gratuitas y eventos internacionales.**



Certificado Digital por participación y aprobación a nombre de Latfar



Reconocimiento a la excelencia

SEMANA INTERNACIONAL FARMACÉUTICA EUROPA ESPAÑA 2025

LATFAR otorgará un reconocimiento especial a quien ocupe el primer lugar en el orden de mérito.

Tendrá la oportunidad de participar en la **SEMANA INTERNACIONAL FARMACÉUTICA EUROPA 2025**, Conferencias Magistrales y visitas a Laboratorios Farmacéuticos Europeos.

*Aplican términos y condiciones



Malla Curricular | **Cursos especializados**

Curso

Garantía de calidad aplicada a la farmacovigilancia

"Experiencia en normativa internacional"



Docente

Lic. Ana Belén Vela 🇪🇸

Curso

Desarrollo de informe periódico de seguridad (IPS)

Docente

PhD. Marta González 🇪🇸

Curso

Plan de gestión de riesgos (PGR)

"Enfoque en normativa internacional"



Docente

Q.F.I. Josué Bautista 🇨🇷

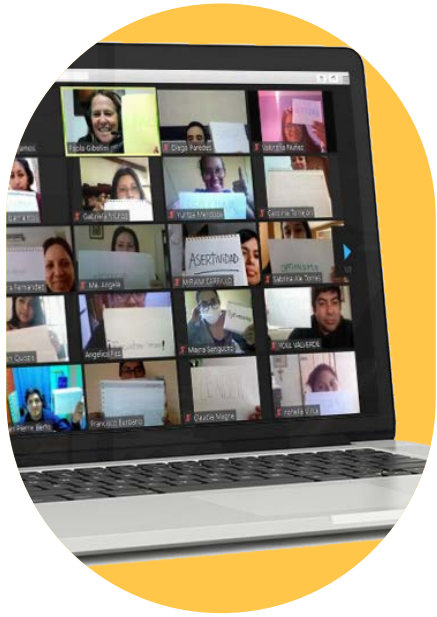
Curso

Auditoría en buenas prácticas de farmacovigilancia

Docente

Q.F. María Vargas 🇨🇷

Malla Curricular | Ventajas exclusivas



Talleres

- Taller formación de equipos líderes
- Gestión de detección de señales de seguridad en farmacovigilancia
- Gestión de sospechas de reacción adversas de medicamentos (RAM)

*Los talleres se desarrollarán con fecha a programar durante la semana.



Foros

- **Normativas regulatorias en Buenas Prácticas de Farmacovigilancia en Perú y Colombia.**
Q.F. César Avalos 🇵🇪
Invitado 🇨🇴
- **Auditoría en Buenas Prácticas de Farmacovigilancia en el sector farmacéutico. Experiencia en Brasil y Ecuador**
Q.F. Patricia Mortareli 🇧🇷
BQF. Mauricio Orna 🇨🇴

*Los foros se desarrollarán con fecha a programar durante la semana.



Masterclass

→ Tendencias globales en Buenas Prácticas de Farmacovigilancia en el sector farmacéutico.

Dr. Mariano Madurga 🇪🇸



Seminario

→ Base de datos y codificación MedDRA.

Lic. José Alberto Ayala 🇪🇸

Proyecto Integrador

→ Asesoría de trabajo de investigación.

→ Sustentación de proyecto integrador.



Plana Docente



Lic. Ana Belén Vela

Director, Head of Pharmacovigilance Team en PharmaLex Spain.

- Licenciada en Ciencias Químicas por la Universidad de Zaragoza y Farmacia por la Universidad de Navarra.
- Docente en Farmacovigilancia en la Universidad de Barcelona.
- Especialista en auditorías y sistemas de farmacovigilancia.
- Amplia experiencia internacional en auditorías y asesoramiento legal en farmacovigilancia.



Q.F.I. Josué Bautista

Farmacovigilante y fundador de JBAFarmacovigilancia y #PharmacovigilanceEnEspañol.

- Químico Farmacéutico Industrial con 17 años de experiencia en la industria farmacéutica.
- Chairman y embajador para LATAM de la Global Pharmacovigilance Society (GPS).
- Fundador de JBA Farmacovigilancia y miembro de #PHARMACOVIGILANCEENESPAÑOL.
- Actualmente asesor del Instituto de Farmacovigilancia y colaborador de DIA newsletter.



PhD. Marta González

Senior Manager de Farmacovigilancia en Pharmalex Spain

- Responsable en farmacovigilancia.
- Más de 8 años de experiencia laboral en el área de farmacovigilancia.
- Doctorado en el Departamento de Bioquímica y Biología Molecular por la Universidad de Zaragoza.
- Docente de Ciencias Biológicas y Bioquímicas en la Facultad de Veterinaria en la Universidad de Zaragoza.

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

- Más de 21 años de experiencia.
- Magister en Epidemiología Clínica por la Universidad Peruana Cayetano Heredia.
- Diplomado en Farmacia Clínica – PUCP.
- Ex-miembro del grupo de trabajo Buenas Prácticas Clínicas de la RED PARFM.
- Entrenamiento y participación en reuniones técnicas nacionales e internacionales en farmacovigilancia, seguridad de medicamentos, vacunas y productos biológicos.
- 8 años de experiencia como evaluador de seguridad de productos en investigación e inspector en ensayos clínicos (DIGEMID e INS).

Invitados Internacionales**Dr. Mariano Madurga**

Ex-Jefe de Unidad de Coordinación del Sistema Español de Farmacovigilancia. - AEMPS.

**Lic. José Alberto Ayala**

PVpharm CEO, QPPV, Consultor de farmacovigilancia.

**BQF. Mauricio Orna**

Responsable de Farmacovigilancia - Laboratorios Bagó del Ecuador.

**Lic. Paola Gibellini**

Coach ejecutivo, y docente especializada en el desarrollo de competencias y habilidades directivas.

**Q.F. César Avalos**

Experiencia en evaluación de seguridad de productos farmacéuticos, con habilidad en la búsqueda de evidencia científica.

**Q.F. Patricia Mortareli**

Directora y propietaria de Safety One, São Paulo, Brasil.








Sábados







Inicio: **18 de Mayo**
Final: **09 de Noviembre**

ONLINE  Clases en tiempo real vía Zoom.

Horario países sudamérica:

   09:30 a.m. a 12:00 p.m.
  10:30 a.m. a 13:00 p.m.

Horario países centroamérica:

    08:30 a.m. a 11:00 a.m.
 09:30 a.m. a 12:00 p.m.
 10:30 a.m. a 01:00 p.m.

Requisitos de inscripción:

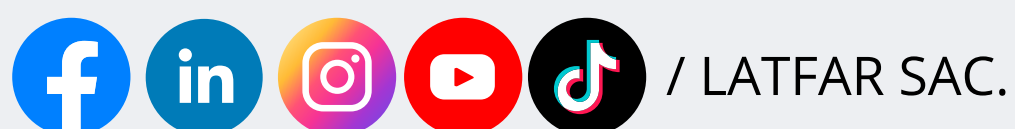


- Ser Químico Farmacéutico, Bioquímico, Médico y/o afines.
- Ser parte del sector farmacéutico, un (1) año mínimo de experiencia.



Jose Carlos Ramos

Cel: +51 981 157 566
ventas@latfar.com



/ LATFAR SAC.

www.latfar.com



*Los talleres y foros se desarrollarán con fecha a programar durante la semana.

*Fechas y docentes sujetos a modificaciones.