

Congreso Nacional de Ciencia Reguladora

Nuevos caminos y desafíos en Productos para la Salud

Plano

Recomendaciones

Autoridades

Comités

Expositores

Agenda

Biografías

Acompañan



Agradecimiento



Palabras de bienvenida



Estimados asistentes,

Me resulta inmensamente grato darles la bienvenida al 1er Congreso Nacional de Ciencia Reguladora – ANMAT 2019. El trayecto recorrido ha sido largo y se consiguió gracias a un proceso de construcción conjunta, donde pudimos conformar un equipo de trabajo junto a expositores, coordinadores, evaluadores y organizadores que logró visualizar e interpretar las nuevas necesidades y desafíos que se nos presentan a las autoridades regulatorias en el ámbito de la salud.

Durante dos días tendremos la oportunidad de asistir a charlas y conferencias especialmente diagramadas con disertantes que nos brindarán sus experiencias y nos presentarán los desafíos a los cuales nos enfrentamos día a día en materia de ciencia reguladora.

La Ciencia Reguladora, como toma de decisiones regulatorias basada en la mejor evidencia científica disponible, se logra con la participación de todos los actores, de sus experiencias y conocimientos, y hoy se hace tangible en este espacio de encuentro que nos convoca.

Espero que el esfuerzo que hemos realizado para llevar adelante este Congreso logre plasmar el camino que recorreremos y fortalezca el trabajo conjunto de quienes cuidamos la salud de la población.

Agradezco a todos los que aportan sus conocimientos ya que contribuye a la construcción de este espacio, y resalto especialmente el trabajo de los que colaboraron, acompañaron y llevaron adelante la organización de este evento, ya que desde su labor diaria fueron haciendo realidad este sueño.

Los invito a que compartamos nuevas experiencias.

Dr. Carlos A. Chiale

Administrador Nacional de la ANMAT

Plano

Centro Costa Salguero Pabellón 6



Acreditación



Sanitarios



Stand ANMAT



Confeitería



Auditorios



Atención Médica (1º Piso por escalera)



Salón Oficial



Lactario



Presentación de Pósteres



Salida de Emergencia

Recomendaciones a tener en cuenta durante el evento

-  Utilice en todo momento su credencial para acceder a los auditorios.
 -  Recuerde verificar en la agenda los horarios de comienzo de las actividades.
 -  Le solicitamos ingresar a tiempo a las actividades a las que desee asistir.
 -  Por favor, silencie su teléfono móvil al ingresar al auditorio.
 -  Junto a la entrada principal se encuentra el lactario.
 -  En los "Puesto de café - Congreso ANMAT" podrá canjear los cupones.
-  Diríjase al personal identificado con credenciales con cinta roja ante cualquier consulta.

Hashtag
del Congreso
#congresoanmat2019

Utilice el hashtag
#congresoanmat2019
**comparta sus pensamientos,
vivencias, fotos y videos en las
redes sociales.**

Puede ingresar al twitter @ANMATsalud
y seguir la información que se genera
durante el evento.



Autoridades



Adolfo Rubinstein
Secretaría de Gobierno de Salud



Josefa Rodríguez Rodríguez
Secretaria de Regulación y Gestión Sanitaria



Luis Alberto Giménez
Secretario de Coberturas y Recursos de Salud



Carlos Chiale
Administrador Nacional



Waldo Belloso
Subadministrador Nacional



Gustavo Chiabrando
Presidente del Ente Coordinador de Unidades Académicas de Farmacia y Bioquímica



Gabriel Mato
Presidente de la Academia Nacional de Farmacia y Bioquímica

Comités

Comité ejecutivo

Dr. Carlos Chiale - Administrador Nacional de la ANMAT
Dr. Waldo Belloso - Subadministrador Nacional de la ANMAT
Dr. Gustavo Chiabrando - Presidente del ECUAFyB
Dra. Cristina Arranz - Vicepresidente ECUAFyB
Dr. Gabriel Mato - Presidente de la ANFyB
Acad. Marta Salseduc - Vicepresidente ANFyB
Acad. Manuel R. Limeres - Secretario General ANFyB

Comité evaluador

Lic. Karina Balbuena - ANMAT
Bioq. Gabriel Leandro Lepera - ANMAT
Biotec. Agustín Martilotta - ANMAT
Biotec. Cecilia Vázquez - ANMAT
Lic. Marcelo Maito - ANMAT
Lic. Victoria Arinci - ANMAT
Dr. Federico Montes de Oca - SAFyBI
Dr. Alejandro Meneghini - SAFyBI
Prof. Dra. María Luz Traverso - CIM - FCByF - UNR
Dra. Sonia Uema - CIME-FCQ-UNC
MSc. Alejandro Bucciarelli - ECUAFyB - UNS
Mg. Farm. Federico Giraud - ECUAFyB - UCCOR
Dra. Cristina Arranz - ECUAFyB
Dra. Marcela Longhi - ECUAFyB
Acad. Marta Salseduc - ANFyB
Dr. Carlos Gaozza - ANFyB

Comité organizador

Lic. Karina Balbuena - ANMAT
Lic. Victoria Arinci - ANMAT
Lic. María Fernanda Meraglia - ANMAT
Mg. Rodrigo Piñeiro - ANMAT
Lic. Soledad Ramírez - ANMAT
Lic. Débora Rozitchner - ANMAT
Lic. Florencia Ferreira - ANMAT
Ángeles Martínez - ANMAT
Dra. Susana Núñez Montoya - CIME-FCQ-UNC
Dra. Marcela Longhi - ECUAFyB

Comité operativo

Equipo de Diseño ANMAT: Adriana Capalbo, Andrés Figueroa, Juan José Fontana, Federico Torrado.
Equipo de Protocolo y Ceremonial ANMAT: Sabrina Abrahan, María Inés Copertari, Micaela Goncibatt.
Equipo de Apoyo: Natalia Miano, Elisabeth Di Fulvio, Gabriela Ferreyra, Gisela Castelló, Marcela Agulló, Lucía González, Gabriel Popp, Natalia Favarolo, Noelia Yanes, Florencia Lescano Burjak, Marcelo Maito, Candela Solari, Roxana Rao, Mario Carrasco, Pablo Veragua, Julieta Noriega, Federico Nobre, Paola Suárez.

Expositores ANMAT



Carlos Chiale
Administrador Nacional



Waldo Belloso
Subadministrador Nacional



Silvia Boni
Directora de Evaluación de Tecnologías Sanitarias



Mariano Manenti
Director Nacional de Productos Médicos



Alejandra De Giorgi
Dirección de Gestión de Información Técnica



María Soledad Navarre
Dirección de Gestión de Información Técnica



Laura Donato
Jefa de Departamento de Productos de Uso Doméstico



Rosa María Papale
Jefa de Departamento de Farmacovigilancia



Sebastián Duarte
Director de Relaciones Institucionales y Regulación Publicitaria



Andréa Padovani
Dirección de Evaluación y Control de Biológicos y Radiofármacos



Mariano Etchegaray
Director de Informática



Marcela Rizzo
Directora de Evaluación e Investigación de Productos No Clasificados y/o Innovadores



María Laura Ferreirós Gago
Área de Toxicología



Inés Sammartino
Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos



Adrián Galli Basualdo
Director de Asuntos Judiciales



Laura Traversi
Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos



Elina Ise
Coordinadora de Inspecciones de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Distribución



Marcelo Velásques
Dirección Nacional de Productos Médicos



Fanny Kataife
Coordinadora del Área de Inspecciones de Buenas Prácticas Clínicas



Teresa Velich
Jefa del Departamento de Vigilancia Alimentaria

Expositores invitados



Javier Amalvy
Fundación Argentina de Nanotecnología (FAN)



Alejandra Blanc
Directora de Asuntos Regulatorios y Garantía de Calidad de AbbVie, Región Sur



Fabián Buontempo
Responsable de Desarrollo y Producción de Formulaciones Huérfanas, Hospital Garrahan



Valentina Carricarte
Gerente de Biotecnología de Gador



Sergio Cassinotti
Director Ejecutivo del Instituto Nacional de Servicios Sociales para Jubilados y Pensionados, PAMI



Guillermo Chantada
Coordinador de Medicina de Precisión, Hospital Garrahan



Diego Chiappetta
Facultad de Farmacia y Bioquímica, UBA



Rosana Di Mauro
Instituto Nacional de Investigación y Desarrollo Pesquero, Ministerio de Agricultura, Ganadería y Pesca



Martín Dobovsek
Facultad de Farmacia y Bioquímica, UBA



Daniel Domosbian
Centro de Información de Medicamentos Farmacéutico - Colegio de Farmacéuticos de la Provincia de Buenos Aires



Leónides Fernández Álvarez
Universidad Complutense de Madrid



Ariel Galante
Facultad de Farmacia y Bioquímica, UBA



Luis Alberto Giménez
Secretario de Coberturas y Recursos de Salud



Gladys Granero
Facultad de Ciencias Químicas, UNC-CONICET



Martín Guinart
Director Nacional de Desarrollo Tecnológico e Innovación Productiva



Marcelo Halac
Colegio Argentino de Cardioangiólogos Intervencionistas



Agustín Harte
Dirección de Sustancias y Productos Químicos



Fabiana Ibelli
Vicepresidenta I del Comité Independiente de Ética "Profesor Dr. Luis María Zieher"



Pedro Inchauspe
Secretario de Simplificación Productiva



Gustavo Jankilevich
Gerente de Gestión Estratégica, Superintendencia de Servicios de Salud



Esteban Lifschitz
 Director de la Carrera de Médico Especialista en Evaluación de Tecnologías Sanitarias, Facultad de Medicina, UBA



Josefa Rodríguez Rodríguez
 Secretaria de Regulación y Gestión Sanitaria



Marcelo Losso
 Director de la Coordinación de Investigación Clínica Académica en Latinoamérica



Eduardo Martelli
 Secretario de Modernización Administrativa



Gustavo Milone
 Director del Centro Médico Hematológico de CABA - Presidente del Grupo Argentino de Tratamiento de la Leucemia Aguda



Ángel Nepomuceno
 Red Española de Queserías de Campo y Artesanas



Susana Nuñez Montoya
 Facultad de Ciencias Químicas, UNC



Oscar Reguera Murillo
 Gerente de Asuntos Regulatorios para América Latina, Pfizer



Analía Pesce
 Directora Asociada de Calidad de mAbxience



Héctor Pérez
 Presidente Fundación OSDE



Pablo Quiroga
 Facultad de Ciencias Exactas, UNLP



Leonardo Pazos
 Coordinador de Unidad Técnica, INTI



María Gabriela Fernández
 Coordinadora de Equipamiento y Dispositivos Médicos, Hospital Garrahan



Pablo Viard
 Comisión de Investigación Clínica de CAEMe



Adolfo Rubinstein
 Secretario de Gobierno de Salud



Sonia Salas Domínguez
 Presidenta de la Red de Agroindustria Rural del Perú



Paula Schaiquevich
 Jefa de Clínicas de la Coordinación de Medicina de Precisión, Hospital Garrahan



Esteban Serra
 Facultad de Ciencias Bioquímicas y Farmacéuticas, UNR



Ventura Simonovich
 Jefe de la Sección de Farmacología Clínica y Coordinador del Área de Investigación Patrocinada, Hospital Italiano



Eduardo Spitzer
 Director Científico del Laboratorio Elea Phoenix



Ruben Torres
 Rector Universidad ISalud



Maysie Vallejos Campos
 Jefa de Sección de Buenas Prácticas, Instituto de Salud Pública de Chile



Magda Choque Vilca
 Facultad de Ciencias Agrarias, UNJu



Andrea Rodríguez
 Directora Técnica de Medtronic Latin America

Coordinadores



Patricia Aprea
Directora de Evaluación y Control de
Biológicos y Radiofármacos



Gabriel Mato
Presidente de la Academia Nacional de
Farmacia y Bioquímica



Andrea Bauer
Dirección de Vigilancia de Productos
para la Salud



Karina Páez
Coordinadora de Gestión Administrativa



Waldo Belloso
Subadministrador Nacional



Guido Pesce
Jefe del Departamento de Farmacología



Silvia Boni
Directora de Evaluación de Tecnologías
Sanitarias



Rodrigo Piñeiro
Coordinador del Programa de Comuni-
cación Institucional



Valeria Garay
Coordinadora del Programa ANMAT
Federal



Daniel Ricchione
Facultad de Ciencias de la Salud, Uni-
versidad Maimónides



Natalia Jakubowski
Directora Nacional del Instituto Nacio-
nal de Alimentos



Marcela Rizzo
Directora de Evaluación e Investiga-
ción de Productos No Clasificados y/o
Innovadores



Marcela Longhi
Facultad de Ciencias Químicas,
UNC-CONICET



Inés Sammartino
Dirección de Evaluación y Registro de
Medicamentos



Roberta Sammartino
Directora de Prevención y Vinculación
Federal



Marcelo Velásques
Dirección Nacional de Productos Médicos



Roberto Sierras
Director de Gestión de Información
Técnica



Romina Viñas
Coordinadora de Productos de la Direc-
ción de Vigilancia de Productos para la
Salud



Laura Traversi
Dirección de Evaluación y Registro de
Medicamentos

DIA 1

Martes 10 de septiembre

8:30 a 9:30 hs. Acreditación

9:30 Apertura - Palabras de bienvenida

Adolfo Rubinstein, Secretario de Gobierno de Salud, MSyDS

Josefa Rodríguez Rodríguez, Secretaria de Regulación y Gestión Sanitaria, MSyDS

Carlos Chiale, Administrador Nacional, ANMAT

Waldo Belloso, Subadministrador Nacional, ANMAT

Auditorio 4 (proyección simultánea Auditorio 1) - Conferencia

11:15 Simplificación productiva

Pedro Inchauspe, Secretario de Simplificación Productiva, MPyT

Coordina: Karina Páez, Coordinadora de Gestión Administrativa, ANMAT

Auditorio 1 - Conferencia

11:30 a 12:00 hs. Presentación de Pósteres



Café

Eje 1: Desafíos Regulatorios

10:00 ANMAT. Presente y futuro de la administración

Carlos Chiale, Administrador Nacional, ANMAT

Auditorio 4 (proyección simultánea Auditorio 1) - Conferencia

10:30 Modernización del Estado

Eduardo Martelli, Secretario de Modernización Administrativa, JGM

Coordina: Karina Páez, Coordinadora de Gestión Administrativa, ANMAT

Auditorio 1 - Conferencia

10:30 Debate sobre las responsabilidades, control y problemáticas en el ciclo de vida del medicamento

Diego Chiappetta, Facultad de Farmacia y Bioquímica, UBA

Martín Dobovsek, Facultad de Farmacia y Bioquímica, UBA

Ariel Galante, Facultad de Farmacia y Bioquímica, UBA

Coordina: Daniel Ricchione, Facultad de Ciencias de la Salud, Universidad Maimónides,

Auditorio 3 - Mesa ECUAFyB

10:30 Medicamentos de alto precio

Luis Alberto Giménez, Secretario de Coberturas y Recursos de Salud, MSyDS

Sergio Cassinotti, Director Ejecutivo del Instituto Nacional de Servicios Sociales para Jubilados y Pensionados, PAMI

Gustavo Jankilevich, Gerente de Gestión Estratégica, Superintendencia de Servicios de Salud

Héctor Pérez, Presidente Fundación OSDE

Coordina: Waldo Belloso, Subadministrador Nacional, ANMAT

Auditorio 4 - Mesa

12:00 Disponibilidad de medicamentos: consecuencias de la discontinuación y estrategias para garantizar su accesibilidad

Alejandra De Giorgi, Dirección de Gestión de Información Técnica, ANMAT

Daniel Domosbian, Centro de Información de Medicamentos Farmacéutico - Colegio de Farmacéuticos de la Provincia de Buenos Aires

María Soledad Navarre, Dirección de Gestión de Información Técnica, ANMAT

Coordina: Roberto Sierras, Director de Gestión de Información Técnica, ANMAT

Auditorio 1 - Mesa

12:00 Cannabis: un desafío regulatorio

Susana Núñez Montoya, Facultad de Ciencias Químicas, Universidad Nacional de Córdoba

Esteban Serra, Facultad de Ciencias Bioquímicas y Farmacéuticas, Universidad Nacional de Rosario

Coordina: Marcela Longhi, Facultad de Ciencias Químicas, Universidad Nacional de Córdoba - CONICET

Auditorio 3 - Mesa - ECUAFyB

12:00 Biodisponibilidad, bioequivalencia e intercambiabilidad

Gladys Granero, Facultad de Ciencias Químicas, Universidad Nacional de Córdoba - CONICET

Pablo Quiroga, Facultad de Ciencias Exactas, Universidad Nacional de La Plata

Coordina: Guido Pesce, Jefe del Departamento de Farmacología, INAME - ANMAT

Auditorio 4 - Mesa

12:30 Medicamentos personalizados: CAR T Cells

Gustavo Milone, Director del Centro Médico Hematológico de CABA - Presidente del Grupo Argentino de Tratamiento de la Leucemia Aguda
Eduardo Spitzer, Director Científico del Laboratorio EleaPhoenix

Coordina: **Patricia Aprea**, Directora de Evaluación y Control de Biológicos y Radiofármacos, ANMAT

Auditorio 1 - Mesa

13:00 a 14:30 hs.  Almuerzo libre

Eje 2: Vigilancia

14:30 Articulación entre Agencias de Evaluación de Tecnologías Sanitarias y Agencias Reguladoras

Waldo Belloso, Subadministrador Nacional, ANMAT
Esteban Lifschitz, Director de la Carrera de Médico Especialista en Evaluación de Tecnologías Sanitarias, Facultad de Medicina, UBA

Rubén Torres, Rector Universidad ISalud

Coordina: **Silvia Boni**, Directora de Evaluación de Tecnologías Sanitarias, ANMAT

Auditorio 1 - Mesa

14:30 Vigilancia: una responsabilidad de todos

Laura Donato, Dirección de Vigilancia de Productos para la Salud, ANMAT

Mariano Etchegaray, Director de Informática, ANMAT

María Laura Ferreirós Gago, Área de Toxicología, ANMAT

Rosa María Papale, Jefa de Departamento de Farmacovigilancia, INAME-ANMAT

Marcelo Velásques, Dirección Nacional de Productos Médicos, ANMAT

Teresa Velich, Jefa del Departamento de Vigilancia Alimentaria, INAL - ANMAT

Coordina: **Rodrigo Piñeiro**, Coordinador del Programa de Comunicación Institucional, ANMAT

Auditorio 4 - Mesa

15:30 a 16:00 hs. Presentación de Pósteres



16:00 Retos del Sistema de Tecnovigilancia

María Gabriela Fernández, Coordinadora de Equipamiento y Dispositivos Médicos de la Unidad de Evaluación de Tecnologías Sanitarias, Hospital Garrahan

Marcelo Halac, Colegio Argentino de Cardioangiólogos Intervencionistas

Leonardo Pazos, Coordinador de Unidad Técnica, INTI

Andrea Rodríguez, Directora Técnica de Medtronic Latin America, inc.

Coordina: **Marcelo Velásques**, Dirección Nacional de Productos Médicos, ANMAT

Auditorio 1 - Mesa

16:00 El futuro en la distribución de medicamentos

Elina Ise, Coordinadora de Inspecciones de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Distribución, DVPS-ANMAT

Maysie Vallejos Campos, Jefe de Sección de Buenas Prácticas Departamento Agencia Nacional de Medicamentos, Instituto de Salud Pública de Chile

Coordina: **Romina Viñas**, Coordinadora de Productos, DVPS-ANMAT

Auditorio 4 - Mesa

DIA 2

Miércoles 11 de septiembre

8:30 a 9:00 hs. Acreditación

Eje 3: Innovación

9:00 La innovación en el cuidado de la salud

Waldo Beloso, Subadministrador Nacional, ANMAT
Auditorio 4 (proyección simultánea Auditorio 1) - Conferencia

9:30 Biosimilares

Alejandra Blanc, Directora Técnica y Directora de Asuntos Regulatorios y Garantía de Calidad de AbbVie para Región Sur

Valentina Carricarte, Gerente de Biotecnología de Gador S.A.

Andrea Padovani, Dirección de Evaluación y Control de Biológicos y Radiofármacos, INAME-ANMAT

Analia Pesce, Directora Asociada de Calidad de mAbxience

Oswaldo Reguera Murillo, Gerente de Asuntos Regulatorios para América Latina, Pfizer

Coordina: Patricia Aprea, Directora de Evaluación y Control de Biológicos y Radiofármacos, INAME-ANMAT

Auditorio 1 - Mesa

9:30 Orfandad de formulaciones en pediatría

Fabián Buontempo, Responsable de Desarrollo y Producción de Formulaciones Huérfanas, Hospital Garrahan - Facultad de Farmacia y Bioquímica, UBA

Coordina: Manuel Limeres, Secretario General de la Academia Nacional de Farmacia y Bioquímica

Auditorio 3 - Mesa ANFyB

9:30 El apoyo a la innovación

Silvia Boni, Directora de Evaluación de Tecnologías Sanitarias, ANMAT

Adrián Galli Basualdo, Director de Asuntos Judiciales, ANMAT

Martín Guinart, Director Nacional de Desarrollo Tecnológico e Innovación Productiva, SGCTeIP, MECCyT

Marcela Rizzo, Directora de Evaluación e Investigación de Productos No Clasificados y/o Innovadores, DNPM-ANMAT

Inés Sammartino, Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos, INAME-ANMAT

Coordina: Valeria Garay, Coordinadora del Programa ANMAT Federal, ANMAT

Auditorio 4 - Mesa

10:30 a 11:00 hs. Presentación de Pósteres



Café

11:00 Enfoque sanitario de los pre y probióticos: beneficios en salud, evaluación técnica y desafíos

Leónides Fernández Álvarez, Universidad Complutense de Madrid

Juan Sebastián Lasa, Servicio de Gastroenterología del Hospital Británico y del CEMIC

Coordina: Natalia Jakubowski, Directora Nacional del Instituto Nacional de Alimentos, ANMAT

Auditorio 1 - Mesa

11:00 Investigación traslacional en oncología pediátrica: experiencia Hospital Garrahan

Guillermo Chantada, Coordinador de Medicina de Precisión, Hospital Garrahan -CONICET

Paula Schaiquevich, Jefa de Clínicas de la Coordinación de Medicina de Precisión, Hospital Garrahan - CONICET

Coordina: Gabriel Mato, Presidente de la Academia Nacional de Farmacia y Bioquímica

Auditorio 3 - Mesa ANFyB

11:00 Nuevas tecnologías: desafíos en la regulación de Productos Médicos

Mariano Manenti, Director Nacional de Productos Médicos, ANMAT

Coordina: Marcela Rizzo, Directora de Evaluación e Investigación de Productos No Clasificados y/o Innovadores, DNPM-ANMAT

Auditorio 4 - Mesa

12:00  Almuerzo libre

Eje 4: El Escenario de Investigación Clínica

13:30 Ensayos clínicos. Desafíos de los nuevos diseños en la investigación clínica: perspectiva de los diferentes actores

Fabiana Ibelli, Vice-presidente I del Comité Independiente de Ética "Profesor Dr. Luis María Zieher

Marcelo Losso, Director de la Coordinación de Investigación Clínica Académica en Latinoamérica

Laura Traversi, Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos, INAME-ANMAT

Pablo Viard, Comisión de Investigación Clínica de CAEMe

Coordina: **Inés Sammartino**, **Jaime Lazovski**, INAME - ANMAT

Auditorio 4 - Mesa

14:30 a 15:00 hs. Presentación de Pósteres



Café

15:00 Ensayos clínicos en fase I

Fanny Kataife, Coordinadora del Área de Inspecciones de Buenas Prácticas Clínicas, Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos, INAME-ANMAT

Ventura Simonovich, Jefe de la Sección de Farmacología Clínica y Coordinador del Área de Investigación Patrocinada del Departamento de Investigación en el Hospital Italiano de Buenos Aires

Pablo Viard, Comisión de Investigación Clínica de CAEMe

Coordina: **Laura Traversi**, Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos, INAME-ANMAT

Auditorio 1 - Mesa

Eje 5: ANMAT y la Comunidad

13:30 Nanopartículas y microplásticos no biodegradables en productos cosméticos y su impacto ambiental

Javier Amalvy, Fundación Argentina de Nanotecnología (FAN)

Rosana Di Mauro, Instituto Nacional de Investigación y Desarrollo Pesquero, Ministerio de Agricultura, Ganadería y Pesca

Agustín Harte, Dirección de Sustancias y Productos Químicos, Secretaría de Control y Monitoreo Ambiental, Secretaría de Gobierno de Ambiente y Desarrollo Sustentable

Coordina: **Andrea Bauer**, Dirección de Vigilancia de Productos para la Salud, ANMAT

Auditorio 1 - Mesa

14:30 a 15:00 hs. Presentación de Pósteres



Café

15:00 Cocina de alimentos tradicionales

Magda Choque Vilca, Universidad Nacional de Jujuy

Ángel Nepomuceno, Red Española de Queserías de Campo y Artesanas

Sonia Salas Domínguez, Red de Agroindustria Rural de Perú

Coordina: **Roberta Sammartino**, Directora de Prevención y Vinculación Federal, INAL-ANMAT

Auditorio 4 - Mesa

16:00 ANMAT para la Comunidad

Sebastián Duarte, Director de Relaciones

Institucionales y Regulación Publicitaria, ANMAT

Rodrigo Piñeiro, Coordinador del Programa de Comunicación Institucional, ANMAT

Auditorio 4 [proyección simultánea **Auditorio 1**] - Conferencia

16:30 Palabras de cierre y entrega de menciones

Carlos Chiale, Administrador Nacional, ANMAT

Waldo Belloso, Subadministrador Nacional, ANMAT

Auditorio 4 [proyección simultánea **Auditorio 1**] - Conferencia

Biografías

Patricia Aprea

Bioquímica. Actualmente se desempeña como directora de la Dirección de Evaluación y Control de Biológicos y Radiofármacos de ANMAT. Fue sub-rogante de la Dirección Nacional del Instituto Nacional de Medicamentos de ese organismo y coordinadora de la Sub-Comisión de Biológicos- Farmacopea Argentina. Integrante de la Comisión Asesora en Medicina Regenerativa y Terapias Celulares del ex Ministerio de Salud. Directora del Proyecto FONARSEC, Centro para el Control de Biológicos y Radiofármacos. Experta de la Organización Panamericana de la Salud para la evaluación de Autoridades Reguladoras de Referencia en el marco del Proyecto de Medicamentos esenciales y del sistema de Precalificación de Medicamentos.

Andrea Bauer

Bioquímica egresada de la Universidad de Buenos Aires. Actualmente se desempeña como profesional a cargo de tareas de evaluación en el área de Productos Cosméticos Grado II de la Dirección de Vigilancia de Productos para la Salud (DVS) - ANMAT.

Además, es docente de la cátedra de Inmunología de la Facultad de Farmacia y Bioquímica de la UBA desde el año 2005. Ha participado en el dictado de numerosos cursos de posgrado y ciclos de conferencias sobre la temática de evaluación de seguridad y eficacia de productos cosméticos. Es autora de trabajos presentados en congresos nacionales e internacionales. Ha publicado artículos especializados y capítulos de libros atinentes al marco normativo sanitario de productos cosméticos en Argentina.

Waldo Belloso

Médico graduado con honores de la Facultad de Medicina de la Universidad de Buenos Aires. Se especializó en Infectología (UBA) y en Farmacología Clínica (MSal). Posgrado en Estadística para Ciencias de la Salud (Facultad de Ciencias Exactas, UBA). Actualmente desempeña el cargo de subadministrador nacional de la ANMAT. Es profesor titular de Farmacología del Instituto Universitario del Hospital Italiano y sub-director de la carrera de Médico Especialista en Farmacología de la Facultad de Medicina (UBA). Fue Jefe de la Sección Farmacología Clínica del Hospital Italiano de Buenos Aires. Cuenta con más de ochenta publicaciones en revistas médicas internacionales con revisión por pares.

Silvia Boni

Farmacéutica egresada de la UBA en 1986. Es Magister en Sistemas de Salud y Seguridad Social, título otorgado por el Instituto Universitarios ISALUD en 2009. Trabaja en la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica desde 1992, ocupando actualmente el puesto de Directora de la Dirección de Evaluación de Tecnologías Sanitarias, desarrollando anteriormente otras funciones como Jefa del Departamento de Registro y Asuntos Reglamentarios y Coordinadora del Programa de de Pesquisa de Medicamentos Ilegítimos. Es Docente de grado en la carrera de Farmacia en la Universidad de Belgrano y en el Instituto Universitario del Hospital Italiano, y docente de Posgrado en el Instituto Universitario Isalud, en la Maestría en Ciencia Reguladora dictada por ANMAT y la UBA.

Carlos Chiale

Obtuvo su título de Farmacéutico en la Universidad Nacional de Córdoba. Además, es doctor en Ciencias Químicas por la Universidad Nacional de Córdoba y nombrado Doctor Honoris Causa por la Universidad de Buenos Aires. Es el Administrador Nacional de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Dispositivos Médicos (ANMAT). Su servicio en salud pública se remonta a hace más de 25 años donde ha fomentado políticas y mecanismos para el fortalecimiento de las capacidades regulatorias en los países de América Latina, así como ha liderado iniciativas de convergencia y armonización regulatoria en MERCOSUR, OPS, entre otros. Desde 2008, ha presidido la Comisión Permanente de la Farmacopea Argentina.

Alejandra De Giorgi

Farmacéutica recibida en la Universidad John F. Kennedy. Su desempeño laboral comenzó en farmacia comunitaria. Trabaja en la ANMAT desde el año 2012, inicialmente en la Dirección Nacional como supervisora de Faltas de medicamentos. Actualmente se desempeña en la Dirección de Gestión de Información Técnica, como responsable a cargo del área de Disponibilidad de Medicamentos, realizando las funciones de desarrollo, monitoreo, seguimiento e informes técnicos.

Laura Donato

Médica veterinaria, magíster en Control de Plagas y su Impacto Ambiental por la Universidad Nacional de General San Martín, Instituto de Investigación e Ingeniería Ambiental. Se diplomó en Salud Pública en la Universidad de Buenos Aires. Fue Jefa del Servicio de Insecticidas y Raticidas de ANMAT, donde actualmente está a cargo del Departamento de Uso Doméstico de la Dirección de vigilancia de Productos para la Salud desde el año 2012.

Sebastián Duarte

Magíster en Gestión de la Comunicación de las Organizaciones (Universidad Austral), realizó una Maestría en FÁrmaco Políticas (Universidad ISALUD), es licenciado en Periodismo (Universidad del Salvador) y cuenta con una Diplomatura en Coaching Ontológico (Universidad Torcuato Di Tella). Profesional con más de 25 años de experiencia en la función pública, actualmente se desempeña como Director de Relaciones Institucionales y Regulación Publicitaria de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT).

Mariano Etchegaray

Se desempeña como director en la Dirección de Informática de la ANMAT, donde planifica, organiza y dirige todos los servicios informáticos y de comunicaciones de la Administración. Es miembro titular del Foro de Tecnologías de Información y las Comunicaciones de la Administración Pública Nacional y Miembro y exponente del Programa de Software Público de la Jefatura de Gabinete de Ministros, como líder de implementación de GDE en la ANMAT en la estrategia de despapelización. Apasionado por las nuevas tecnologías y la innovación disruptiva, dictó diversos cursos y conferencias sobre nuevas miradas hacia el mundo IT.

Laura Ferreiros Gago

Médica especialista en Medicina Interna, Toxicología y Medicina Legal. Es toxicóloga de la Unidad de Toxicología del Hospital de Niños R. Gutiérrez y en el Instituto Prof. Dr. Alberto Taquini de Investigaciones en Medicina Traslacional. Se desempeñó como evaluadora del Programa de Evaluación de Tecnologías Sanitarias de ANMAT donde actualmente cumple funciones del área de toxicología. Es docente de la primera cátedra de Toxicología y de la carrera de Especialista de Farmacología de la Universidad de Buenos Aires. Cuenta con publicaciones de evaluaciones de tecnologías sanitarias y participó como disertante en la mesa de urgencias del Congreso de Adolescencia de la Sociedad Argentina de Pediatría.

Adrián Galli Basualdo

Abogado con orientación económico-empresarial egresado de la Universidad de Buenos Aires. Actualmente se desempeña como director de la Dirección de Asuntos Judiciales de la ANMAT y es subrogante de la Dirección General de Asuntos Jurídicos.

Es docente de "Introducción al Ejercicio Profesional", Facultad de Derecho, UCES. Participó como disertante en cursos, conferencias y jornadas sobre la especialidad y también publicó artículos sobre la especialidad.

Valeria Garay

Licenciada en Ciencias Políticas. Actualmente se desempeña como coordinadora del Área de Relaciones Internacionales de la ANMAT y es sub-rogante de la Dirección de Relaciones Institucionales y Regulación Publicitaria. Lidera el Plan de ANMAT Federal. Participa activamente en comisiones de trabajo en MERCOSUR, entre otros espacios internacionales.

Elina Ise

Farmacéutica egresada de la Universidad de Buenos Aires y especialista en Farmacia y Bioquímica Legal (Universidad Católica de Salta). A partir del año 2000 se incorporó a ANMAT como fiscalizadora de control de mercado de medicamentos. Actualmente se encuentra Coordinadora de Inspecciones de cumplimiento de Buenas Prácticas de Distribución y Droguerías con tránsito interjurisdiccional. Ha participado como expositora, moderadora y facilitadora en distintos congresos y seminarios, tanto a nivel nacional como internacional.

Natalia Soledad Jakubowski

Licenciada en Ciencia y Tecnología de los Alimentos, especialista en Higiene y Seguridad en el Trabajo y magíster en Gestión de la Seguridad Alimentaria. Actualmente se desempeña como Directora Nacional del Instituto Nacional de Alimentos de ANMAT. Antes, fue directora de Evaluación y Registro Alimentos y asistente profesional e inspectora de ese Instituto.

Fanny Kataife

Médica pediatra por la Universidad de Buenos Aires. Hizo su residencia en Pediatría y Concurrencia en Adolescencia en el Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez. Realizó el posgrado en Investigación Clínica Farmacológica organizado por el IBYME en la UBA. Se encuentra cursando el segundo año de la Maestría en Investigación Clínica en la Universidad Abierta Interamericana. Actualmente se desempeña, desde el 2012, como inspectora con funciones de Coordinadora del Área de Inspecciones de Buenas Prácticas Clínicas en el Servicio de Ensayos Clínicos en ANMAT.

Mariano Manenti

Farmacéutico por la Universidad de Morón. Es magíster en Farmacopolíticas por Universidad ISALUD. Actualmente se desempeña como Director Nacional de Productos Médicos en ANMAT desde el año 2015. Antes, fue coordinador de Productos Médicos, Estériles y Descartables, Inspector, evaluador y fiscalizador de productos médicos de la Dirección Nacional de Productos Médicos de ese organismo. Dictó talleres y participó de seminarios en ISALUD, COPROSAL, MERCOSUR, IMDRF, entre otros.

Gabriel Mato

Farmacéutico, licenciado en Análisis Clínicos y Bioquímico. Actual presidente de la Academia Nacional de Farmacia y Bioquímica. Es profesor titular de ISALUD y profesor invitado en la USAL. Es jefe de farmacia en el Hospital Instituto de Cardiología "Fundación Hermenegilda Pombo de Rodríguez", jefe de Departamento de Farmacia en el Instituto "Alexander Fleming" y jefe del área de farmacia Hospital de Pediatría Garrahan. Posee más de treinta trabajos publicados en revistas nacionales e internacionales y numerosos capítulos de libros. Participó en comités hospitalarios y posee cargos nacionales, vinculados a la profesión.

Rosa M. Papale

Médica egresada de la Universidad de Buenos Aires. Especialista en Pediatría, y en Dermatología. Posgrado en Programa de Efectividad Clínica en IECS y Farmacopolíticas, en Universidad ISALUD. Es jefa de Trabajos Prácticos de la segunda cátedra de Farmacología de la UBA. Actualmente se encuentra a cargo del Departamento de Farmacovigilancia en ANMAT. Cuenta con publicaciones en la materia y artículos originales presentados en revistas nacionales e internacionales. Participó en la producción del Manual de Buenas Prácticas de Farmacovigilancia. Es directora de cinco cohortes del curso de Farmacovigilancia de ANMAT.

María Soledad Navarre

Se graduó en la Facultad de Ciencia Exactas y Naturales de la Universidad de Belgrano. Su experiencia como farmacéutica comenzó en el ámbito de la farmacia oficinal, hospitalaria y en droguerías. En el año 2009 ingresó a la ANMAT y desempeñó tareas de control de calidad, inspecciones, evaluación farmacéutica del dossier de registro de es-

pecialidades medicinales y sus modificaciones, también trabajó en el Observatorio ANMAT y en la actualidad ejerce el desarrollo, monitoreo y seguimiento del sitio Web "Faltante de Medicamentos" y brinda Respuestas a consultas y/o denuncias sobre falta de medicamentos en el área Disponibilidad de Medicamentos perteneciente a la Dirección de Gestión de Información Técnica.

Karina Páez

Licenciada en Administración de Empresas graduada de la Universidad Kennedy. Se desempeña en la ANMAT como Coordinadora de Gestión Administrativa. Tiene a su cargo los departamentos de Mesa de Entradas y Despacho. En el año 2017, en el contexto de Modernización del Estado, fue designada para implementar la herramienta de Gestión Documental Electrónica (GDE) en la Institución, junto a los equipos de GDE y TAD del Ministerio de Modernización.

Andrea Padovani

Médica egresada de la Universidad de Buenos Aires, profesora adjunta de la Cátedra de Medicina Orientación Infectología, U.D.H Hospital de Clínicas. Realizó la residencia básica en Clínica Médica en el Hospital General de Agudos Penna y su residencia post-básica en Infectología en el Hospital de Infecciosas F.J. Muñiz. Es evaluadora técnico-científica de Ensayos Clínicos de ANMAT desde el año 1999.

Guido Pesce

Se graduó de médico en la Facultad de Medicina de la UBA y realizó su trabajo de tesis en el Instituto de Investigaciones Farmacológicas de la Facultad de Farmacia y Bioquímica (UBA) como becario CONICET. Obtuvo la beca Fogarty para realizar sus estudios post-doctorales en el laboratorio de Biología y Física Teórica del Instituto Nacional de la Salud de los Estados Unidos de Norteamérica. Actualmente es Jefe del Departamento de Farmacología - INAME y se encuentra a cargo del Programa de Biodisponibilidad, Bioequivalencia e Intercambiabilidad de Medicamentos de la ANMAT.

Rodrigo Piñeiro

Magíster en Gestión de la Comunicación en las Organizaciones por la Universidad Austral. Se recibió de licenciado en Publicidad en la Universidad Abierta Interamericana y cursó el Programa del Doctorado en Asuntos Públicos, Políticas y Gobierno en el Instituto Universitario Ortega y Gasset de Argentina.

En la ANMAT se desempeña como Coordinador del Programa de Comunicación Institucional Dependiente de la Dirección de Relaciones Institucionales y Regulación Publicitaria.

En el año 2013 obtuvo la Mención Honorífica por parte de la Organización Panamericana de la Salud (OPS/OMS) y Health Canada.

Daniel Ricchione

Farmacéutico egresado de la Universidad de Buenos Aires (UBA). Con amplia trayectoria en Farmacia Clínica y Hospitalaria, es profesor de las materias Gestión de Farmacia Hospitalaria, Farmacoterapia y Farmacología de la Universidad Maimónides.

Consultor en estrategias sobre el uso seguro de los medicamentos. Autor de artículos sobre medicamentos y farmacovigilancia. Editor y fundador del portal sobre información e investigación sobre acceso a los medicamentos Farmascopionet.com.

Marcela Rizzo

Odontóloga egresada de la Universidad de Buenos Aires. Actualmente desempeña el cargo de Directora de Evaluación e Investigación de Productos No Clasificados y/o Innovadores en Productos Médicos de ANMAT. Fue docente de la Cátedra Integral Adultos de la UBA y Secretaria de la Sociedad de Materiales Dentales de la AOA.

Inés Sammartino

Médica egresada de la Universidad de Buenos Aires, especialista en Medicina General, Familiar y Comunitaria. Realizó una residencia postbásica en Epidemiología en el Hospital Italiano y se diplomó en Epidemiología en la UCES. Completó el "Posgrado en Investigación Clínica y Farmacológica" del IByME, CONICET y cursó la carrera de especialista en Farmacología en la Facultad de Medicina de la Universidad de Buenos Aires.

Es docente de las materias de Salud Pública y Medicina Familiar de la Carrera de Medicina (UBA, IUHI, UCES) y docente virtual en cursos sobre Epidemiología y Estadística en el Hospital

Italiano. Ingresó a la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos del INAME en el año 2011 como evaluadora de Ensayos Clínicos y desde el año 2014 se encuentra a cargo del área de Seguridad en Ensayos Clínicos. Forma parte del Equipo Multidisciplinario de Apoyo a la Innovación de ANMAT.

Roberta Sammartino

Veterinaria egresada de la Universidad de Buenos Aires especializada en Salud Pública. Trabaja en el INAL desde el año 2002. Fue jefa del Departamento de Coordinación Jurisdiccional y desde el año 2014 es directora de Prevención y Vinculación Federal donde ejerce la coordinación en control de la inocuidad de los alimentos, que incluye la Red Nacional de Protección de Alimentos (RENAPRA) y el Programa Federal de Control de Alimentos (PFCA). También coordina el Grupo Técnico de Agricultura Familiar de la Comisión Nacional de Alimentos (CONAL).

Roberto Sierras

Profesor en Ciencias Jurídicas, Políticas y Sociales; licenciado en Gestión Educativa con posgrado en Educación. Ejerce la docencia hace veinte años, ocupando diversos cargos. En ANMAT, desempeña el rol de director de la Dirección de Gestión de Información Técnica donde llevó adelante el proyecto del Vademécum Nacional de Medicamentos y la creación de un área específica sobre disponibilidad de medicamentos.

Intervino en el proceso de despapelización en este organismo destacándose en la implementación de firma digital. Disertó sobre estos temas en diversos eventos tanto en el ámbito público como el privado. En el año 2017 recibió el "Reconocimiento por Trayectoria" del Ministerio de Modernización de la Nación.

Laura Traversi

Médica graduada en la Universidad de Buenos Aires. Especialista en pediatría, hizo su residencia de clínica pediátrica en el Hospital General de Niños Pedro de Elizalde. Magister en Investigación Clínica Farmacológica, con título otorgado por la Universidad Abierta Interamericana. Ingresó a la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos del INAME en el año 2012 como evaluadora de Ensayos de Farmacología Clínica. Desde el año 2018 se desempeña como Coordinadora de Ensayos Clínicos. Forma parte del Equipo Multidisciplinario de Apoyo a la Innovación de ANMAT.

Marcelo Velásques

Se graduó como bioingeniero en la Universidad Nacional de San Juan. Diplomado en Gestión de la Calidad en Organizaciones de Salud (IRAM). Se desempeñó en las áreas de Procesamiento y Administración de Imágenes Médicas e Ingeniería Clínica.

Actualmente se desempeña como inspector de la Dirección Nacional de Productos Médicos y como responsable del Programa de Tecnovigilancia de la ANMAT.

Es representante en el Programa REDMA (Programa de Intercambio de Reportes de Eventos Adversos en las Américas) - OPS/OMS desde el 2016.

Teresa Elena Velich

Licenciada en Análisis Clínicos; bioquímica y farmacéutica de la Facultad de Farmacia y Bioquímica de la Universidad de Buenos Aires. Es especialista en Gerencia de Programas Sanitarios en Salud Animal e Inocuidad de Alimentos de la Universidad para la Cooperación Internacional de Costa Rica. Se desempeña en el Instituto Nacional de Alimentos, en la actualidad como Jefa del Departamento de Vigilancia Alimentaria. Es punto focal de la Red Internacional de Autoridades de Inocuidad de los Alimentos - INFOSAN desarrollada por FAO y la OMS.

Romina Viñas

Farmacéutica egresada de la Universidad Nacional de Buenos Aires. En 2005 se incorporó a la ANMAT, al Programa Nacional de Pesquisa de Medicamentos Ilegítimos en calidad de inspectora para la fiscalización de los distintos eslabones que conforman la cadena de comercialización de medicamentos. A partir del 2011 desarrolla tareas como Coordinadora de Productos del Programa Nacional de Control de Mercado de Medicamentos y Productos Médicos, actual Dirección de Vigilancia de Productos para la Salud.

Fue designada punto único de contacto de la autoridad sanitaria del Grupo de Combate de Medicamentos Falsificados de la Red Parf, Red EAMI y de Interpol para Operación PANGEA.

Javier Amalvy

Doctor en Ciencias Químicas de la Facultad de Ciencias Exactas de la Universidad Nacional de La Plata (UNLP) e investigador principal de la Comisión de Investigaciones Científicas de la Provincia de Buenos Aires. Es docente en la Facultad Regional La Plata de la Universidad Tecnológica Nacional y en la Escuela de Tecnología en Recubrimientos de la Asociación Tecnológica Iberoamericana de Pinturas, Adhesivos y Tintas (ATIPAT). Director del Centro de Investigación y Desarrollo en Ciencia y Tecnología de Materiales (CITEMA) de la Facultad Regional La Plata de la Universidad Tecnológica Nacional. Responsable de la sección "Nanotecnología" de la Asociación Argentina para el Progreso de las Ciencias.

Alejandra Blanc

Farmacéutica graduada de la Universidad de Buenos Aires, con postgrado en Gestión y Marketing en la Industria Farmacéutica de la Universidad Argentina de la Empresa. Es perito farmacéutico de la Corte Suprema de la Provincia de Buenos Aires.

Tiene más de treinta años de experiencia en la industria farmacéutica, en asuntos regulatorios y garantía de calidad en posiciones con responsabilidad directa sobre Argentina, Uruguay, Paraguay, Chile, Ecuador y Perú. Actualmente es Directora de Asuntos Regulatorios y Garantía de Calidad y Director Técnico de AbbVie para Región Sur, con base en Buenos Aires.

Fabián Buontempo

Farmacéutico, doctor en Tecnología Farmacéutica egresado de la Universidad de Buenos Aires. Magíster en Administración de Servicios de Salud, de UCES. Es farmacéutico a cargo del sector de Desarrollo y Producción de Formulaciones Huérfanas del Hospital Garrahan, coautor del libro "Introducción a la Tecnología Farmacéutica" y autor de más de cuarenta trabajos publicados. Investigador en el grupo de Enfermedades metabólicas y Formulaciones Huérfanas y en el grupo Nanotecnología Farmacéutica de la UBA.

Valentina Carricarte

Bioquímica y Doctora en Ciencias Químicas con orientación Química Biológica por la Universidad de Buenos Aires. Actualmente, ocupa el cargo de Gerente de Biotecnología en dicha empresa.

Sergio Cassinotti

Licenciado en Relaciones Laborales (UNLZ), Magíster en Sistemas de Salud y Seguridad Social (ISALUD), Posgrado Sistemas de Salud del Siglo XXI (Harvard School of Public Health), Seminario para Líderes latinoamericanos de Salud (Universidad de Oxford). Actualmente Director Ejecutivo de I.N.S.S.J.P. Instituto Nacional de Servicios Sociales para Jubilados y Pensionados. Conferencista en las Maestrías de distintas Universidades. Miembro fundador del Instituto de Investigación Sanitaria de la Seguridad Social.

Guillermo Chantada

Se graduó en medicina en la Universidad de Buenos Aires, completó la formación en Pediatría y posteriormente en Hemato-oncología pediátrica en el Hospital JP Garrahan de Buenos Aires donde se desempeña como Coordinador de Medicina de Precisión. Desde 2017 se desempeña como director científico de oncología pediátrica en el Hospital Universitario Austral.

Diego Chiappetta

Se graduó como farmacéutico en la Universidad de Buenos Aires y obtuvo el título de doctor en el área de Tecnología Farmacéutica. Actualmente es profesor regular asociado en el Departamento de Tecnología Farmacéutica, FFyB – UBA. Ha publicado 82 trabajos en revistas nacionales e internacionales. Además, ha presentado 133 comunicaciones en congresos nacionales e internacionales. Desarrolla su actividad de Transferencia Tecnológica en el Departamento de Tecnología Farmacéutica de la FFyB – UBA desde el año 2002 a la fecha sobre desarrollo de sistemas de liberación de fármacos innovadores. Es co-autor de dos patentes en Argentina en el área de sistemas de liberación de fármacos.

Magda Choque Vilca

Ingeniera agrónoma, descendiente del cacique Viltipoco de Tilcara, es conocida como “la reina de las papas andinas” por su trabajo para preservar los cultivos nativos americanos del norte argentino. Nació en La Quiaca, en 1962. Desde la infancia aprendió de cocina y tradiciones familiares, luego estudió en la Universidad Nacional de Jujuy. Fue Directora de Educación Superior de la provincia de Jujuy, donde promovió el desarrollo docente y técnico, trabaja en la Facultad de Ciencias Agrarias de esa Universidad. Como coordinadora de Campo del proyecto cultivos Andinos (GEF/PNUD), fue una de las que iniciaron el movimiento para la conservación de la biodiversidad, el respeto por el suelo, la cultura y el rol de los agricultores.

Rosana Di Mauro

Doctora de la Universidad de Buenos Aires en el área de Ciencias Biológicas. Asesora del Programa de Pesquerías de Peces Demersales Costeros del Instituto Nacional de Investigación y Desarrollo Pesquero (INIDEP), en tareas de investigación sobre ecología de zooplancton costero y contaminación marina por microplásticos. Ha presentado numerosos trabajos en congresos nacionales e internacionales y publicado artículos científicos especializados en las materias de Ecología del plancton marino, sistemas de imágenes y clasificación automática de plancton, análisis de series temporales y monitoreo de plancton, contaminación marina y microplásticos.

Martín Dobovsek

Farmacéutico y bioquímico de la Universidad de Buenos Aires, posgrado en Administración de Empresas para Directivos (UCA); magíster en Dirección de Empresas de la Universidad de Deusto (España)-Salvador (Argentina). Es Profesor adjunto de la Cátedra de Tecnología Farmacéutica II de la FFyB-UBA teniendo a su cargo materias y contenidos de grado y posgrado. Desde hace 35 años desempeña su actividad profesional en la industria farmacéutica en laboratorios nacionales e internacionales.

Daniel Domosbian

Farmacéutico de la Universidad Nacional de La Plata. Es responsable del área de consultas del Centro de Información de Medicamentos Farmacéutico (CIMF) y Coordinador de la Red Provincial de Vigilancia Farmacéutica (RPVF) del Colegio de Farmacéuticos de la Provincia de

Buenos Aires. Secretario de Redacción de la Revista BIFASE, miembro de la Red Argentina de Centros de Información de Medicamentos y de la Red de Centros de Información de Medicamentos Latinoamérica y el Caribe.

Leónides Fernández Álvarez

Doctora en Ciencias Biológicas por la Universidad Autónoma de Madrid y Profesora Titular de Tecnología de los Alimentos en la Facultad de Veterinaria de la Universidad Complutense de Madrid desde 1994. Es miembro del grupo de investigación de la UCM Probiat que está dedicado, principalmente, al estudio de la microbiota perinatal en la pareja madre-hijo (adquisición, evolución, alteraciones) y a la selección de probióticos para diversas aplicaciones en este grupo de la población. Como miembro de este grupo de investigación, ha participado en numerosos proyectos de investigación nacionales e internacionales, así como en varios contratos industriales para el desarrollo de probióticos.

María Gabriela Fernández

Especialista en Farmacia Hospitalaria, realizó su posgrado en Evaluaciones Económicas y Evaluación de Tecnologías Sanitarias. Posee una diplomatura en Economía de la Salud. Coordinadora de sector Equipamiento y Dispositivos Médicos de la Unidad de Evaluación de Tecnologías Sanitarias del Hospital Garrahan. Coordinadora del Comité de Evaluación de Equipos y Dispositivos Médicos del Hospital Garrahan.

Ariel Galante

Farmacéutico graduado de la Universidad de Buenos Aires, especialista en Gestión en Salud. Docente en la Facultad de Farmacia y Bioquímica de la Universidad de Buenos Aires desde el año 1994 hasta la actualidad. Fue convocado por la Dirección Nacional de Maternidad e Infancia del Ministerio de Salud de la Nación como capacitador para la Reducción de la Mortalidad Materna e Infantil. Accedió a la Jefatura de la Sección Laboratorio de Farmacia del Hospital Posadas donde impulsa la producción y desarrollo de formas farmacéuticas de uso institucional.

Luis Alberto Giménez

Médico egresado de la Facultad de Medicina de la Universidad de Buenos Aires, con especialización en Terapia Intensiva y Medicina Sanitaria. Realizó gran parte de su carrera profesional asistencial en el Hospital Bernardo A. Houssay de Vicente López, donde se desempeñó como coordinador del Servicio de Terapia Intermedia, subjefe y jefe de Servicio de Terapia Intensiva y director médico. Autor de múltiples trabajos científicos y de comunicación vinculados a modelos de pago a prestadores y calidad en salud.

Gladys Granero

Se graduó como farmacéutica y bioquímica y es doctora en Ciencias Químicas por la Facultad de Ciencias Químicas de la Universidad Nacional de Córdoba. Es profesora asociada e investigadora independiente de CONICET del Departamento de Ciencias Farmacéuticas, de la Facultad de Ciencias Químicas de la Universidad Nacional de Córdoba (UNC) y de la Unidad de Investigación y Desarrollo en Tecnología Farmacéutica (UNITEFA). Es directora y co-directora de subsidios para la investigación provenientes de fuentes nacionales e internacionales de financiación. Ha publicado numerosos trabajos de investigación en revistas internacionales y varios capítulos de libros.

Martín Guinart

Licenciado en Economía por la UADE, especialista en Mercado de Capitales por la IAMC y doctor en Relaciones Económicas Internacionales por la USAL. Se desempeñó en la Unión Industrial Argentina en la Coordinación General. Actualmente es Director Nacional de Desarrollo Tecnológico e Innovación, Coordinador General de los Instrumentos de financiamiento y Asesor Económico y Financiero al Secretario General del COFECyT, y Coordinador General del PROFECyT. También es Docente en la Universidad del Salvador y en la Universidad Nacional Tres De Febrero y Juez en la Universidad Nacional General Sarmiento.

Marcelo Halac

Médico egresado de la UBA en 1992, con especialidad universitaria en Cardiología Intervencionista y en Medicina del Trabajo, magíster en Investigación Clínica Farmacológica y Especialista en Docencia Universitaria. Coordina el Servicio de Cardiología Intervencionista de la Clínica Sagrada Familia – ENERI Dr. Pedro Lylyk. Es miembro de Comisión Directiva del Colegio Argentino de Cardiología Intervencionista (CACI). A cargo del Área de Investigación, Docencia e Innovación del Servicio de Cirugía Cardiovascular del Hospital Italiano de Buenos Aires. Estratega Médico responsable del portal educativo MEDSCAPE para la edición en español. Desarrolla tareas desde hace más de tres décadas en la Honorable Cámara de Diputados de la Nación donde es Director Médico.

Agustín Harte

Licenciado en Ciencias Biológicas de la Universidad de Buenos Aires, especializado en Biología Molecular y Biotecnología. Se desempeña hace más de siete años como asesor técnico de la actual Secretaría de Gobierno de Ambiente y Desarrollo Sustentable de la Nación. Trabaja en el desarrollo e implementación de políticas nacionales para el manejo ambiental de químicos y desechos en la Dirección de Sustancias y Productos Químicos. Coordina el trabajo técnico sobre la implementación a nivel nacional del Convenio de Estocolmo sobre Contaminantes Orgánicos Persistentes y apoya la implementación de los Convenios de Basilea, Róterdam y Minamata.

Fabiana Ibelli

Médica egresada de la Universidad de Buenos Aires especialista en Clínica Pediátrica en el Hospital General de Niños Ricardo Gutiérrez. Dedicó los primeros 17 años de su carrera a la práctica asistencial, obteniendo una sólida experiencia en medicina interna pediátrica y cuidados intensivos pediátricos. Es docente universitaria de pregrado y posgrado en la Universidad de Buenos Aires, en la Fundación de Estudios Farmacológicos y de Medicamentos y en la Universidad Favaloro en las áreas de farmacología, investigación farmaco-clínica y ética, pediatría y anatomía.

Pedro Inchauspe

Licenciado en Administración de Empresas por la Universidad del Salvador. Realizó especializaciones en Manejo Integral de Negocios Digitales (MIND), Universidad San Andrés y en Dirección de Empresas Familiares en el IAE. Desde diciembre 2015 hasta enero 2018 se desempeñó como vicejefe de Gabinete del Ministerio de Producción. Desde entonces es Secretario de Simplificación Productiva, lidera un equipo de trabajo abocado a simplificar procesos y desburocratizar los trámites que afectan la vida de las empresas, con el objetivo de mejorar la competitividad y su integración al entramado productivo.

Gustavo Jankilevich

Médico Especialista en Oncología Clínica. Se desempeña como Jefe Unidad Oncología Hospital Durand (GCBA), Administración de Servicios de Salud y Gerente Gestión Estratégica (SSS).

Esteban Lifschitz

Médico, graduado con Diploma de Honor, por la Facultad de Medicina de la Universidad de Buenos Aires. Especialista en Clínica Médica y Medicina Sanitaria. Magíster en Gerencia y Administración de Sistemas y Servicios de Salud. En la actualidad es director de la Carrera de Médico Especialista en Evaluación de Tecnologías Sanitarias en la Facultad de Medicina (UBA), e investigador del IMSSET (Instituto de Medicina para la Seguridad Social y Evaluación Tecnológica), de la Facultad de Medicina de la UBA. Autor de varios libros sobre gestión en salud y políticas sanitarias, y más de 80 publicaciones.

Marcela Longhi

Profesora titular del Departamento de Ciencias Farmacéuticas de la Facultad de Ciencias Químicas, Universidad Nacional de Córdoba. Doctora en Ciencias Químicas por la misma universidad. Investigadora Principal de CONICET.

Actualmente se desempeña como directora de la Carrera de Farmacia, de la Facultad de Ciencias Químicas. Es Miembro de la Comisión Permanente de Farmacopea Argentina desde 2010. Representante por la Facultad ante el Ente Coordinador de Unidades Académicas de Farmacia y Bioquímica (ECUAFyB) y vocal regional de la Conferencia Iberoamericana de Facultades de Farmacia (COIFFA).

Marcelo Losso

Médico recibido con honores en la Universidad de Buenos Aires, es actualmente Jefe del Servicio de Inmunocomprometidos del Hospital General de Agudos J. M. Ramos Mejía, Investigador Asociado de carrera y docente del Departamento de Farmacología de la Universidad de Buenos Aires. Con dieciséis años de trabajo en el desarrollo de redes para la implementación académica de ensayos clínicos en la infección por VIH en América Latina, particularmente en Argentina, Chile, Perú y México, ha sido investigador principal para Argentina de una variedad de proyectos. Es el fundador de CICAL.

Eduardo Martelli

Licenciado en Administración de la Universidad de Buenos Aires. Cursó estudios de postgrado en el Massachusetts Institute of Technology (MIT) Estuvo a cargo de la despapelización del Gobierno de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Cuenta con una vasta trayectoria en el sector privado y asegurador. Actualmente desempeña el cargo de Secretario de Modernización Administrativa de la Nación Argentina.

Gustavo Milone

Médico por la Facultad de Medicina de la Universidad Nacional de La Plata, especialista en Hematología y Hemoterapia, hizo su formación en clínica médica en el Hospital General de Agudos José de San Martín de La Plata. Se formó en reconocidas instituciones de EEUU, Canadá y Francia. Inauguró la Unidad de trasplante de Médula Ósea y el Servicio de Medicina Transfusional de FUNDALÉU, en donde se desempeñó como Director. Actualmente, es Director del servicio de Hematología y Unidad de Trasplante de Progenitores Hematopoyéticos del IMAC, Salta, combinando su actividad como Director del Centro Médico Hematológico en CABA y profesor adjunto de Hematología de la Universidad Católica Argentina.

Ángel Nepomuceno

Veterinario por la Universidad de Córdoba (España) y jefe de Distrito de Salud Pública de Villarrobledo desde 1995. Representante de la Red Europea de Queserías y Productores Lácteos de Campo y Artesanos sobre seguridad alimentaria en el "Advisory Group on the Food Chain and Animal and Plant Health" de la Comisión Europea. Experto en seguridad alimentaria, participó en la elaboración de la "Guía Europea de Prácticas Correctas de Higiene para la Elaboración de Quesos y Productos Lácteos Artesanos", encargada y supervisada por la Comisión Europea.

Susana Nuñez Montoya

Farmacéutica y doctora en Ciencias Químicas de la Facultad de Ciencias Químicas de la Universidad Nacional de Córdoba. Docente de la asignatura "Bases para el control de calidad de sustancias medicamentosas vegetales" (UNC), investigadora independiente en el IMBIV de CONICET. Directora del Centro de Información de Medicamentos (CIME-FCQ-UNC). Coordinadora de la Red Argentina de Centro de Información de Medicamentos (RACIM). Cuenta con 37 publicaciones en revistas científicas con referatos, dos capítulos de libro y más de 100 presentaciones a Congresos. Además, ha participado en diferentes actividades de divulgación a través de conferencias y publicaciones en medios de masivos de comunicación.

Leonardo Pazos

Ingeniero mecánico de la Facultad de Ingeniería de la UBA. Especialista en Gestión de la Innovación en Ciencia y Tecnología (Fundación Getulio Vargas – Brasil). Jefe del Departamento de Desempeño Mecánico de Productos de INTI, el cual se especializa en evaluación mecánica de productos médicos implantables, análisis de fallas mecánicas, y en tratamientos de superficie para aplicaciones biomédicas, brindando asistencia técnica y ensayos a empresas y organismos del Estado. Es docente de la Carrera de Ingeniería Biomédica de la Universidad Favaloro y de la Especialización en Farmacia Industrial: Orientación Productos Médicos de la Universidad. Kennedy.

Héctor Pérez

Médico por la Facultad de Medicina de la Universidad de Buenos Aires. Fue jefe de División Enfermedades Infecciosas Hospital de Agudos Juan A. Fernández hasta marzo 2019. Es miembro de CONETEC. Docente Adscripto Orientación Enfermedades Infecciosas UBA Profesor Titular, Orientación Enfermedades Infecciosas UCES. Miembro Titular European AIDS Clinical Society y miembro Titular International Society for Infectious Diseases (ISID) desde 2018

Pablo A. M. Quiroga

Farmacéutico y licenciado en Ciencias Farmacéuticas por Facultad de Ciencias Exactas de la Universidad Nacional de La Plata (UNLP), experto Universitario en Toxicología y Máster Universitario en Toxicología en la Universidad de Sevilla, España. Es jefe del Departamento de Investigaciones Farmacológicas de Laboratorios Bagó S.A. Miembro de la Comisión Permanente de Farmacopea Argentina. Co- Coordinador de los libros: Análisis Farmacéutico y Procesos Biofarmacéuticos.

Oswaldo Reguera

Químico farmacéutico industrial de la Escuela Nacional de Ciencias Biológicas de Ciudad de México y una especialización en Medicina Farmacéutica por parte del Pharmed Solutions Institute. Es gerente regional de Asuntos Regulatorios para Latinoamérica para la unidad de Biosimilares de Pfizer, donde actualmente coordina los planes y estrategias de presentaciones para registros iniciales y cambios post-registro del portafolio de biosimilares en siete mercados de la Región, incluyendo Argentina. Cuenta con más de nueve años de experiencia regulatoria a nivel regional en empresas como Pfizer y Hospira.

Andrea Valentina Rodríguez

Farmacéutica. Directora técnica de Medtronic Latin America, inc. Se incorporó a Medtronic en abril 2008. Su experiencia incluye profundo conocimiento de asuntos regulatorios de regulaciones locales y extranjeras, planificación estratégica y desarrollo de procesos de registros, estudios clínicos, al igual que en sistemas de calidad, vigilancia post marketing y otras actividades de cumplimiento y aseguramiento de la calidad. Es miembro activo de la comisión técnica de la cámara de productos médicos en Argentina CADIEM y participa en grupos y conferencias de GS1 internacional.

Josefa Rodríguez Rodríguez

Médica, recibida con diploma de honor en la Facultad de Medicina de la Universidad de Buenos Aires. Especializada en Pediatría en el Hospital de Niños "Ricardo Gutiérrez", posee un máster en Salud Pública por la Universidad del Salvador. Actualmente a cargo de la Secretaría de Regulación y Gestión Sanitaria del Ministerio de Salud y Desarrollo Social de la Nación.

Adolfo Rubinstein

Médico, graduado con honores en la Universidad de Buenos Aires, se especializó como Magister en epidemiología clínica en la Universidad de Harvard y completó su Doctorado en Salud Pública en la UBA. Es el actual Secretario de Gobierno de Salud de la Nación.

Sonia Salas Domínguez

Ingeniera agroindustrial, magister Scientiae en Industrias Alimentarias, doctora en Ciencias de las Industrias Alimentarias de la Universidad "Kerteszeti Egyetem" de Budapest-Hungría. Cuenta con 22 años de experiencia en el campo de la investigación y promoción de la agroindustria principalmente de la agroindustria rural, el desarrollo rural con base a la puesta en valor de los saberes haceres ancestrales y la biodiversidad andina- amazónica. Actualmente es la coordinadora latinoamericana de la Fundación Alemana Wilhelm Oberle, presidenta de Oberle Perú y Presidenta de la Red de Agroindustria Rural del Perú – REDAR PERÚ.

Paula Schaiquevich

Farmacéutica, egresada de la Universidad Nacional de La Plata y obtuvo su título de doctora en Farmacología en la Universidad de Buenos Aires. Es investigadora independiente de CONICET y jefa de Clínicas de la Coordinación de Medicina de Precisión, desempeñando sus tareas en el Hospital de Pediatría Garrahan. A lo largo de su carrera trabajó en farmacología y farmacocinética de drogas oncológicas e inmunosupresoras aplicadas principalmente a tratamientos pediátricos.

Esteban Serra

Bioquímico y doctor por la Universidad Nacional de Rosario. Recibió el Diploma de Habilitación por Diriger des Recherches en la Universidad de Lille I, Francia, donde realizó su estadía posdoctoral durante cuatro años. Fue decano de la Facultad de Ciencias Bioquímicas y Farmacéuticas de la UNR en el período 2011-2019 y actualmente es Consejero Superior de la UNR por el claustro docente. Es profesor Asociado de la Facultad de Ciencias Bioquímicas y Farmacéuticas de la UNR e Investigador Principal CONICET. Ha dirigido numerosos proyectos de investigación y publicó más de ochenta artículos científicos, de divulgación y capítulos de libros.

Ventura Simonovich

Médico especialista en clínica médica y farmacología clínica, actualmente se desempeña como Jefe de la Sección Farmacología Clínica y como coordinador del área de Investigación Patrocinada del Departamento de Investigación en el Hospital Italiano de Buenos Aires. A nivel académico, es director del Departamento de Fisiología del Instituto Universitario del Hospital Italiano. Dentro de su línea de investigación se encuentra el desarrollo e implementación de estudios de Fase 1, siendo investigador de tres proyectos diferentes en los últimos tres años.

Eduardo Spitzer

Biocientífico, biólogo molecular egresado de la Universidad CAECE. Ha sido docente de la cátedra de Biotecnología de esa facultad. Realizó su posgrado en formulación de Bioterapéuticos en el Massachusetts Institute of Technology (MIT) Boston, Estados Unidos. Posee veinte años de experiencia en la Industria farmacéutica Biotecnológica y actualmente es el Director Científico y tiene a su cargo la Investigación + Desarrollo de Bioterapéuticos, Investigación Clínica y Asuntos Regulatorios del Laboratorio EleaPhoenix.

Ruben Torres

Médico especialista en cirugía infantil egresado de la Universidad de Buenos Aires con diploma de honor. Magister en Sistemas de Salud y Seguridad Social y en Dirección y Gestión de Sistemas de Seguridad Social. Especialista en planificación y Gestión de Políticas Sociales y Máster en Sociología. Actual rector de la Universidad Salud. Autor de los libros: "Políticas sanitarias en el país de los argentinos", "Mitos y Realidades de las Obras Sociales" y "Nuevas Dimensiones de las APS", entre otros numerosos trabajos publicados.

Maysie Vallejos Campos

Química y farmacéutica de la Universidad de Concepción de Chile, con experiencia en la Industria Farmacéutica en el área regulatoria y de Control de Calidad. Se incorporó al Instituto de Salud Pública como evaluadora de dossiers en el Subdepartamento de Registro, luego como inspectora de Buenas Prácticas. Actualmente es la Jefa de la Sección de Buenas Prácticas del Subdepartamento de Fiscalización de ANAMED, a cargo del programa de inspecciones en laboratorios, droguerías y depósitos a nivel nacional.

Pablo Viard

Médico egresado de la Universidad de Buenos Aires especialista en las áreas de Medicina de la Industria Farmacéutica, Medicina Interna y Clínica Médica. Cuenta con veinte años de experiencia en el área de Investigación Clínica, habiendo sido responsable por la implementación de estudios clínicos (Fases I-IV) en Argentina, Chile, Colombia, México y Perú en más de 200 estudios clínicos, en 150 Instituciones, en más de 10 áreas terapéuticas. Es docente en el curso de Especialista en Medicina de la Industria Farmacéutica (UBA) y en las carreras en Investigación Clínica en UBA, FECICLA-SAMEFA y del Hospital Italiano de Buenos Aires. Actualmente se desempeña como Director regional de Investigación Clínica para Bristol-Myers Squibb (BMS).