

**PROGRAMA ESPECIALIZADO**

# **BUENAS PRÁCTICAS DE FARMACOVIGILANCIA**

EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA

*“Enfoque en normativa y guías internacionales”*

Inicio: **01 de Junio, 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 - EE.UU.**, **SDM de la Universidad de Barcelona ESPAÑA** y el **Instituto Butantan - Brasil**



**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

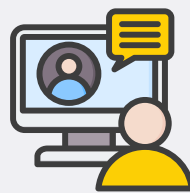
Talleres + Seminarios +  
Masterclass + Foros



Reconocimiento a la  
excelencia



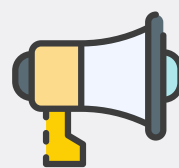
## Beneficios exclusivos



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



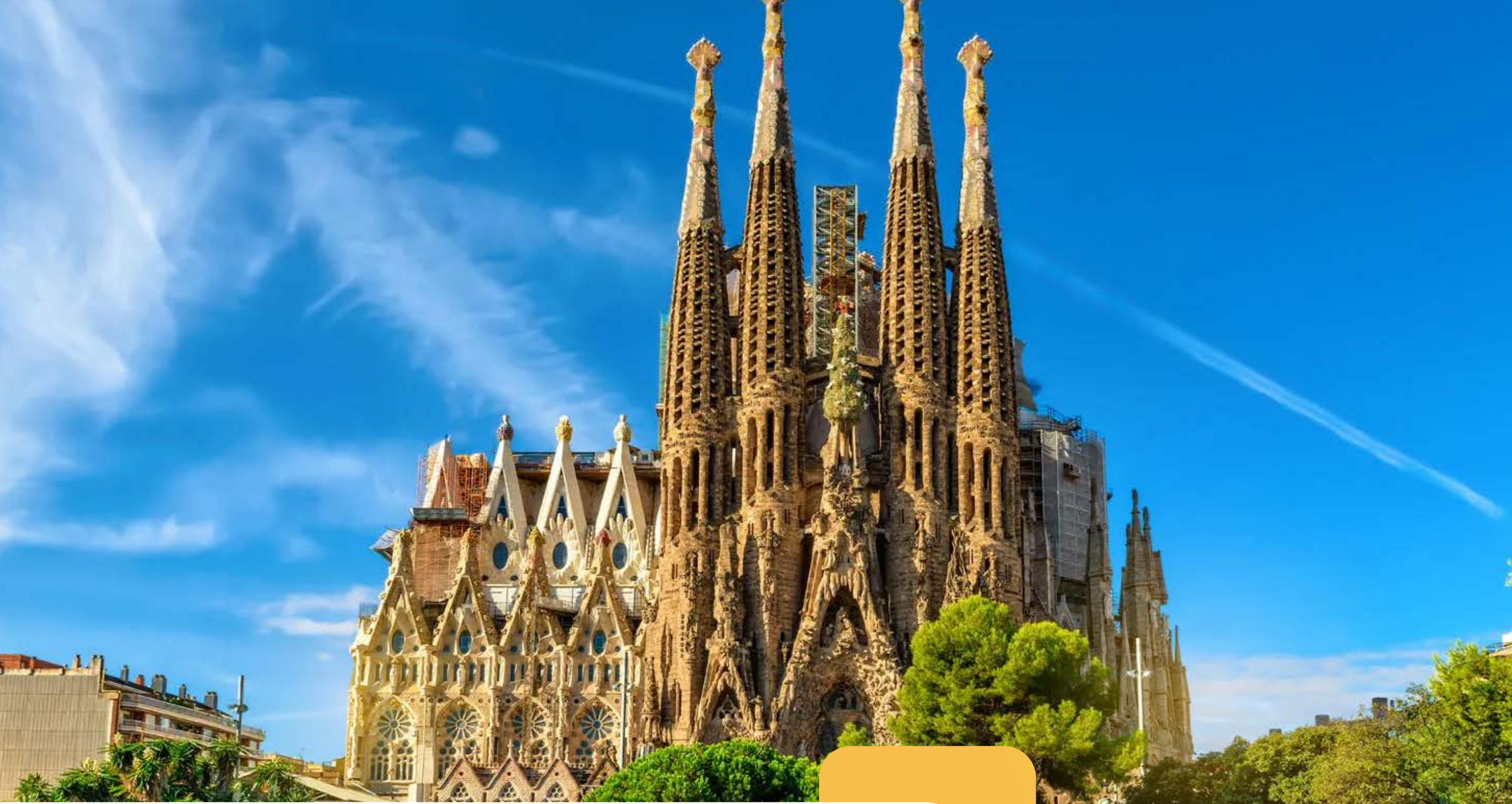
**Intranet:** visualiza las grabaciones y material de clase.



**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** 🇨🇷

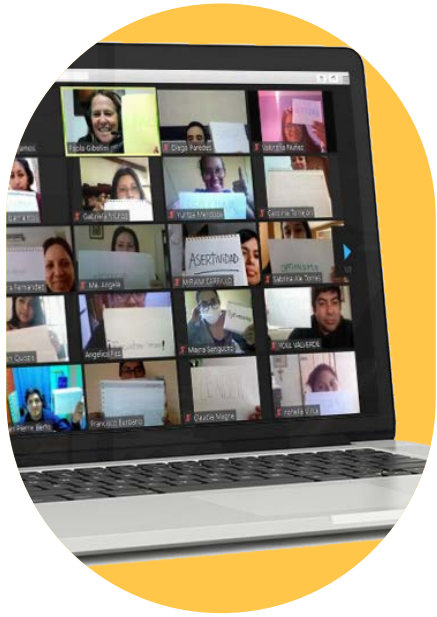
Curso

**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: **01 de Junio**



Final: **23 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



**Programa  
Especializado**

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

\*Fechas y docentes sujetos a modificaciones.