

# XI Conferencia Panamericana para la Armonización de la Reglamentación Farmacéutica (CPARF)

**Fecha:** Del 21 al 23 de agosto de 2024.

**Lugar:** Secretaría de Relaciones Exteriores de México (SRE), Salón José María Morelos y Pavón, 1<sup>er</sup> piso, Plaza Juárez N.º 20, Colonia Centro, Demarcación Territorial Cuauhtémoc, Ciudad de México, México.

## Día 1

21 de agosto de 2024

7:40 **Registro de participantes**, Edificio de la SRE.

8:00 **Recepción de cancilleres**

8:30 **Ceremonia de inauguración**

(30')

Presentación del Presídium y palabras de bienvenida

- **Judit Rius Sanjuan**, Directora, Departamento de Innovación, Acceso a Medicamentos y Tecnologías Sanitarias (IMT), OPS/OMS, en representación del Secretariado de la Red PARF
- **Dr. José Moya**, Representante de la OPS/OMS, México
- **Dr. Jarbas Barbosa da Silva Junior**, Director de la OPS/OMS (video)
- **Alfredo Rimoch Lewinberg**, Representante de la Industria Farmacéutica Nacional
- **Dr. Alejandro Svarch Pérez**, Comisionado Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios, COFEPRIS
- **Dr. Jorge Carlos Alcocer Varela**, Secretario de Salud de México
- **Dra. Alicia Bárcena Ibarra**, Canciller de México

9:00

(15')

**Receso**

9:15

(105')

**Diálogo ministerial: Diplomacia para la convergencia, integración y cooperación regional en pos del acceso y el desarrollo productivo de tecnologías sanitarias en las Américas.**

Moderador:

**Emb. Joel Hernández García**, Subsecretario de Asuntos Multilaterales y Derechos Humanos, SRE

Apertura:

- **Dr. Alejandro Svarch Pérez**, Comisionado Federal, COFEPRIS
- **Judit Rius Sanjuan**, Directora, Departamento de IMT, OPS/OMS

11:00  
(30')

## 25° Aniversario de la Red PARF

Reporte del Secretariado, balance y perspectivas al futuro.

Objetivos de la XI Conferencia.

- Judit Rius Sanjuan, Directora, Departamento de IMT, OPS/OMS
- María Luz Pombo, Jefa, Unidad de Calidad y Regulación, IMT, OPS/OMS

11:30  
(30')

## Foto oficial

12:00  
(90')

## Almuerzo

13:30  
(75')

## Plenaria 1

**El rol del Estado como promotor de la innovación y producción regional de tecnologías sanitarias a través de su regulación.**

- Alejandro Svarch Pérez, COFEPRIS, México
- José Luis Di Fabio, CEPI
- Francisco Rossi, INVIMA, Colombia
- Michelle Rodríguez, FDA, Estados Unidos de América
- Patricia Carmona, ISP, Chile
- Santiago Dueñas Carrera, BioCubaFarma, Cuba

Moderadores:

Francisco Caccavo y María Luz Pombo, OPS/OMS

14:45  
(90')

## Plenaria 2

**El papel de la industria farmacéutica en la autosuficiencia sanitaria y la integración del mercado farmacéutico.**

- Joaquín García, CANIFARMA
- Augusto Muench, CANIFARMA
- Héctor Orellana, AMID
- Rubén Abete, ALIFAR
- Astrea Ocampo, AMELAF
- Yaneth Giha, FIFARMA
- Patrick Devlyn Jr., CCE
- Julio Ordaz, AMIIF
- Miguel Gerardo Lombera, ANAFAM
- Jaime López de Silanes, CFM

Moderador:

Mario Cimoli, COFEPRIS/UAM-X

16:15  
(30')

## Café

16:45  
(75')

### Plenaria 3

#### Fortalecimiento de los sistemas regulatorios en la fiscalización de la producción local de productos médicos.

- Ana Carolina Moreira Marino Araujo, ANVISA, Brasil
- Juan Carlos Valverde, Ministerio de Salud, Costa Rica
- Karla Delgado, ANRS, Nicaragua
- Maryam Hinds, BDS, Barbados
- Olga Lidia Jacobo Casanueva, CECMED, Cuba

Moderadora:

Catherine Parker, OPS/OMS

18:00

Cierre del Día 1

## Día 2

22 de agosto de 2024

7:40

Registro de participantes, Edificio de la SRE.

8:00  
(30')

#### Prospectivas de las Américas para la construcción de la autosuficiencia sanitaria.

- Dra. Alicia Bárcena Ibarra, Canciller de México

8:30  
(150')

### Plenaria 4

#### Construcción y fortalecimiento de sistemas regulatorios eficientes de medicamentos y otras tecnologías sanitarias.

- Herramientas e impacto del fortalecimiento, evaluación y reconocimiento de las capacidades regulatorias a nivel regional y global.
  - Antonio Barra Torres, ANVISA, Brasil
  - Karla Delgado, ANRS, Nicaragua
  - Noe Giovanni García Iraheta, DNM, El Salvador

Moderador:

José Daniel Peña, OPS/OMS

- Avances en la utilización de decisiones regulatorias de otras jurisdicciones (*reliance*) en la regulación de tecnologías sanitarias.
  - Chrystal Samouge, Ministerio de Salud y Bienestar, Belice
  - Hiiti Sillo, OMS
  - María Antonieta Román Tiburcio, FIFARMA
  - Martin Harvey, EMA

Moderador:

José Luis Castro, OPS/OMS

11:00  
(30')

Café

11:30  
(90')

## Panel A

### Preparación regulatoria para epidemias y pandemias

- Danny Cascante Álvarez, Ministerio de Salud, Costa Rica
- Diego Salas, FIFARMA
- Heriberto García, ISP, Chile
- Jean Hu-Primmer, Moderna
- María Teresa Ibarz, OPS/OMS
- Pearl McMillan, Ministerio de Salud y Bienestar, Bahamas

Moderadores:

April Hernández, CEPI; María Teresa Ibarz y José Luis Castro, OPS/OMS

## Panel B

### Ensayos clínicos

- Agustina Bisio, ANMAT, Argentina
- Carla Sáenz, OPS/OMS
- Francisca Rodríguez, FIFARMA
- Patricia Saidón, OPS/OMS

Moderadora:

Patricia Saidón, OPS/OMS

13:00  
(90')

## Almuerzo

## Reunión de Miembros del Comité Directivo de la Red PARF

14:30  
(90')

## Plenaria 5

### Iniciativas y herramientas de formación continua de recursos humanos del ámbito regulatorio basadas en competencias.

- David Rosales Muyaes, COFEPRIS, México
- Gladys Skoumal y María Teresa Ibarz, OPS/OMS
- Karen López Montoya, ARSA, Honduras

Moderador:

Gabriel Listovsky, OPS/OMS

16:00  
(30')

## Café

16:30  
(90')

## Panel C

### Enfoques integrados para fortalecer los sistemas regulatorios: financiación, asistencia técnica y alianzas

- José Luis Di Fabio, CEPI
- Hiiti Sillo, OMS
- Ana Carolina Moreira Marino Araujo, ANVISA, Brasil
- Leonardo Semprún, EFPIA LATAM Regulatory Network, Rise for Health

Moderador:

Michael Schmitz, USP

## Panel D

### Vigilancia posterior a la comercialización

- Diana González, FIFARMA
- Miriam Loera, COFEPRIS, México
- Naiffer Romero, USP, Estados Unidos de América
- Romina Viñas, ANMAT, Argentina
- Verónica Vergara, ISP, Chile

Moderador:

Edgard Rojas, OPS/OMS

18:00

## Cierre del Día 2

## Día 3

23 de agosto de 2024

8:00 **Registro de participantes, Edificio de la SRE.**

8:30 **Plenaria 6**  
(90') **Desafíos de los sistemas regulatorios de dispositivos médicos.**

- Doris Yolima Gómez, INVIMA, Colombia
- Hiiti Sillo, OMS
- Karen de Aquino Noff, ANVISA, Brasil
- Mario César Muñiz, CECMED, Cuba
- Sandra Ligia González, IACRC

Moderadora:

Nilda Enríquez Rodríguez, OPS/OMS

10:00 **Café**  
(30')

10:30 **Plenaria 7**  
(60') **Digitalización para una mayor eficiencia de los procesos regulatorios.**

- Alexandro Molina, COFEPRIS, México
- Dorian Salinas y Marlon Alvarado, ARSA, Honduras
- Joaquim Berenguer Jornet, EMA
- Joe MacDougall, FDA, Estados Unidos de América
- Michael Schmitz, USP, Estados Unidos de América

Moderador:

Murilo Freitas y Alejandra Carrillo Roa, OPS/OMS

11:30 **Plenaria 8**  
(60') **Venta digital de medicamentos y dispositivos médicos.**

- Eduardo Franciosi, ALIFAR
- Joe MacDougall, FDA, Estados Unidos de América
- Manuel Haces Aviña, Meta, México
- María Rosa Hermida Cruells, Mercado Libre
- Sandra Montoya, INVIMA, Colombia

Moderador:

Edgard Rojas, OPS/OMS

12:30 **Almuerzo**  
(90')

14:00  
(60')

## Plenaria 9

### Inteligencia Artificial y su impacto en la regulación de tecnologías sanitarias.

- Joaquim Berenguer Jornet, EMA
- Marcelo D'Agostino, OPS/OMS
- Ryan Hoshi, FIFARMA
- Tala Fakhouri, FDA, Estados Unidos de América

Moderador:

Sebastián García Saiso, OPS/OMS

15:00  
(45')

### Conclusiones, adopción de recomendaciones

- Judit Rius Sanjuan, OPS/OMS
- Alejandro Svarch Pérez, COFEPRIS

15:45  
(15')

### Cancelación de timbre conmemorativo de la XI CPARF y ceremonia de clausura

- Rocío Bárcena Molina, Directora General del Servicio Postal Mexicano
- Luis Gilberto Murillo Urrutia, Ministro de Relaciones Exteriores, Colombia
- Dra. Alicia Bárcena Ibarra, Canciller de México
- Dr. José Moya, Representante de la OPS/OMS, México

16:00

### Cierre de la Conferencia