

X CONFERENCIA PANAMERICANA PARA LA ARMONIZACIÓN DE LA REGLAMENTACIÓN FARMACÉUTICA (CPARF) - SESIÓN EXTRAORDINARIA VIRTUAL -

6, 8 Y 10 DE DICIEMBRE DEL 2021
LOS SISTEMAS REGULATORIOS EN LA AGENDA DE SALUD POST COVID-19

DÍA 1 Lunes 6 de diciembre

9:00 – 9:30 **Pruebas preliminares de sonido e imagen en Zoom**

9:30 – 9:40 **Palabras de apertura**
Carissa F. Etienne, OPS/OMS

9:40 – 10:20 **Informe del Secretariado de la Red PARF (y preguntas y respuestas):**
- Avances regionales desde la IX CPARF
- Objetivos de la X Conferencia (Analía Porrás, OPS/OMS)

10:20 – 12:00 **PLENARIA 1**
**Fortalecimiento, integración y la agenda pendiente: la evolución de los sistemas
regulatorios 2010-2020**

Presidida por: Elvia Lau, Dirección Nacional de Farmacia y Drogas de Panamá
Moderación e introducción: James Fitzgerald, OPS/OMS

Panel

- Heriberto García Escorza, Instituto de Salud Pública de Chile
- Joy St. John, Sistema Regulatorio del Caribe / Organismo de Salud Pública del Caribe
- Olga Casanueva, Centro para el Control Estatal de Medicamentos, Equipos y Dispositivos Médicos, Cuba
- Amanda Jane Diniz, Ministerio de Salud de Canadá
- Miguel Maito, Asociación Latinoamericana de Industrias Farmacéuticas
- Rafael Díaz-Granados, Federación Latinoamericana de la Industria Farmacéutica

Preguntas y comentarios

Comentarios de cierre: Catherine Parker, representante del Comité del Informe
sobre *Fortalecimiento de los sistemas regulatorios en la Región de las Américas. Resumen de las
enseñanzas obtenidas de las autoridades regulatorias nacionales de referencia regional*

DÍA 2

Miércoles 8 de diciembre

8:30 – 9:00 **Pruebas preliminares de sonido e imagen en Zoom**

9:00 – 11:00 **PLENARIA 2**

La contribución de los sistemas regulatorios de la Región de las Américas a la respuesta ante la pandemia por COVID-19

Presidida por: Maria Antonieta Gamarra, Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria, Paraguay

Orador destacado: Elizabeth Hillebrenner, Administración de Alimentos y Medicamentos de Estados Unidos

Moderador e introducción: Mac Lumpkin (Fundación Bill & Melinda Gates)

Panel

- Daniel Rodríguez, OPS/OMS
- María Margarita Jaramillo, Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos, Colombia
- Alejandro Svarch, Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios, México
- Mariângela Simão, OMS
- Hervé Le Louet y Pinelopi Lundquist, Centro Colaborador de la OMS para la Vigilancia internacional de eventos adversos, Uppsala, Suecia.
- Ron Piervincenzi, Farmacopea de los Estados Unidos

Preguntas y comentarios

Comentarios de cierre: Michael Rosu-Myles, Ministerio de Salud de Canadá

DÍA 3

Viernes 10 de diciembre

8:30 – 9:00 **Pruebas preliminares de sonido e imagen en Zoom**

9:00 – 11:00 **PLENARIA 3**

Los sistemas regulatorios en la agenda post COVID-19

Presidida por: Marlan Cole, Departamento de Alimentos y Medicamentos, Guyana

Orador destacado: Jarbas Barbosa da Silva Jr., OPS/OMS

Moderación e introducción: Andreas Seiter, Banco Mundial

Panel

- Manuel Limeres, Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Dispositivos Médicos, Argentina
- Leonardo Sánchez Núñez, Agencia de Regulación Sanitaria, Honduras
- Meiruze Freitas, Agencia Nacional de Vigilancia Sanitaria, Brasil
- Danielle Craig, Coalición para las innovaciones en preparación ante epidemias
- Martin Harvey, Agencia Europea de Medicamentos

Preguntas y comentarios

Comentarios de cierre: Mary Lou Valdez, OPS/OMS

11:00 – 11:30 **Sesión informativa: nueva resolución sobre “Política para fortalecer los sistemas regulatorios nacionales de medicamentos y otras tecnologías sanitarias” y el proceso de consulta**

Presidida por: Leonardo Dutra, Agencia Nacional de Vigilancia Sanitaria, Brasil

Presentación: María Luz Pombo, OPS/OMS

Moderación: Analía Porrás, OPS/OMS

11:30 Cierre: Analía Porrás, OPS/OMS

Foto

