Conferencias impartidas en el XXVIII Máster Universitario en I+D+i en Medicamentos Curso 17/18

29 de Septiembre de 2017

"Ser polivalente: camino de la Excelencia"

D^a. María Tabuenca Cortés. Lead Specialist Testing Operations. Johnson&Johnson Aula 10. Edificio Biblioteca de Ciencias. 11:30 h.

06 de Octubre de 2017

"Zebrafish: An Innovative Model in drug discovery and development"

Dra. Maitane Ipiñazar Undurraga. Responsable Desarrollo de Negocio – Business Development Manager. BIOBIDE (BBD BIOPHENIX S.L)

Aula 10. Edificio Biblioteca de Ciencias. 11:30 h

13 de Octubre de 2017

"Productos Sanitarios: tipos, regulación e inspecciones de autorización".

D^a. Susana Andueza Irurzun. Jefe de Servicio de Inspección Farmacéutica. Área de Sanidad de Barcelona. Subdelegación del Gobierno en Barcelona.

Aula 10. Edificio Biblioteca de Ciencias. 11:30 h

20 de Octubre de 2017

"Fundamentos y aplicaciones de la espectrometría de masas"

Dr. Javier Calvo Martínez. Máster'2002. Chromatography & Mass Spectrometry Platform Manager. CICbiomaGUNE. San Sebastián.

Aula 10. Edificio Biblioteca de Ciencias. 11:30 h

27 de Octubre 2017

"Real World Data y Big Data Health en Industria Farmacéutica"

Dr. Vicente Martínez. Máster'93. Medical Manager. Takeda. Madrid.

Aula 10. Edificio Biblioteca de Ciencias. 11:30 h.

3 de Noviembre de 2017

"ADAMED Laboratorios, un nuevo impulso al SNC"

Dr. Javier Sobrini. ADAMED Laboratorios S. L. U. Madrid.

Aula 10. Edificio Biblioteca de Ciencias, 11:30 h

17 de noviembre 2017

"Value creation in Biotech companies"

Dr. José Terencio. Máster'93. Director de Operaciones. GRI-CEL. Barcelona

Aula 10. Edificio Biblioteca de Ciencias. 11:30 h

12 de enero de 2018

"Metodología Lean en plantas farmacéuticas: mejora continúa"

Dra. Pilar García Morato. Directora Técnica. Laboratorios Rovi. Madrid.

Aula 10. Edificio Biblioteca de Ciencias. 11:30 h.

19 de enero de 2048

"La acreditación de los Laboratorios Clínicos: un paso adelante en la mejora continua. Situación actual de la acreditación según la norma UNE-EN-ISO 15189:2013, perspectivas en el futuro"

Dra. Silvia Izquierdo Álvarez. Servicio de Bioquímica Clínica del Hospital Universitario. Miguel Servet. Zaragoza.

Aula 10. Edificio Biblioteca de Ciencias. 11:30 h.

26 de enero de 2018

"Data Integrity en los laboratorios de la Industria Farmacéutica. Inspecciones regulatorias de la FDA y la EMA"

Dr. Miguel Angel Campanero Martínez. Director del Laboratorio Bioanalítico. Dynakin. Vizcaya

Aula 10. Edificio Biblioteca de Ciencias. 11:30 h.

2 de febrero de 2018

"PBPK modeling in the drug development process"

Dr. Carlos Fernández Teruel. Pharmamar. Madrid

Aula 10. Edificio Biblioteca de Ciencias.11.30 h.

9 de febrero de 2018

"Clinical Trials in the e-age: Monitors' role"

Dra. Estrella García. Head of Clinical Development Operations. Almirall.Barcelona.

Aula 10. Edificio Biblioteca de Ciencias.11.30 h.

13 de febrero de 2017

"Estudios de genotoxicidad de medicamentos"

Dr. Antonio Rodríguez Fernández

Toxicología. Laboratorios ESTEVE

Aula 10. Edificio Biblioteca de Ciencias. 9:00 h.

"Estudios de carcinogénesis de medicamentos"

Dr. Antonio Guzmán Cano.

Toxicología. Laboratorios ESTEVE

Aula 10. Edificio Biblioteca de Ciencias. 11:30 h.

15 de febrero de 2018

"Estudios de toxicidad de la reproducción en el proceso de I+D+I de medicamentos" Dra. Francisca Gómez. Toxicología. Envigo CRS, SA.

Aula 10. Edificio Biblioteca de Ciencias. 12:00 h.

28 de febrero de 2018

"Papel de los patólogos en los estudios toxicológicos preclínicos bajo normas BPL's".

Dr. Josan García Jalón. Patología Animal.

Facultad de Veterinaria. Universidad de Zaragoza

Aula 10. Edificio Biblioteca de Ciencias. 11:30 h

9 de marzo de 2018

"Informes de Experto en el Desarrollo de Medicamentos"

Curso "Toxicología Preclínica"

Prof. Arturo Anadón. Toxicología. Universidad Complutense de Madrid.

Aula 10. Edificio Biblioteca de Ciencias. 12:00 h

16 de marzo de 2018

"Pharmacovigilance: Drug Safety Data Handling"

Da. Eva Creixell Catalán. Safety Specialist. Corporate Drug Safety. Almirall. Barcelona Aula 10. Edificio Biblioteca de Ciencias. 11:30 h

12-15 de marzo de 2018

"Inspecciones de Ensayos Clínicos"Dr. Ernesto Vera Sánchez.Consejero Técnico.Inspector Área de Inspección de Buena Práctica Clínica y Farmacovigilancia Departamento de Inspección y Control de MedicamentosAgencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

13 de abril de 2018

"Actividad de las Autoridades Sanitarias en el desarrollo, autorización y acceso de los medicamentos a nivel europeo".

Da. Ana López de la Rica.

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

Aula 10. Edificio Biblioteca de Ciencias. 11.00 h.

25 de mayo de 2018

"El papel del MSL en un departamento de la industria farmacéutica"

Dr. Eduardo González. Máster'04. Asesor médico. Laboratorios CINFA.

Dr. Alonso Fernández. Máster'04. Disease Area Manager. Takeda. Madrid.

Aula 10. Edificio Biblioteca de Ciencias. 11:30 h.