

MEETINGS MIDI

Máster en Investigación,
Desarrollo e Innovación de
Medicamentos



CURSO 21-22

- "Cómo crear una biotech: the making of Handl Therapeutics"
José L. Lanciego MD, PhD
Staff Scientist. Functional Neuroanatomy of the Basal Ganglia Lab. CIMA
- "The use of alternative animal models in the R&D&i process of new drugs, including vaccines"
Arantza Muriana Miralles. Cofundadora, Directora de Gestión de I&D y CEO de BIOBIDE USA. BIOBIDE (BBD BIOPHENIX S.L.)
- "IDIFARMA: 20 años de una empresa farmacéutica"
Angel Ursúa Sesma.
Technical director / Qualified person. Idifarma
- "Enfocado sobre Sostenibilidad e Impacto Empresarial en la Industria Farmacéutica"
Ángel Pérez Agenjo
Fundador y socio en Transcendent Firm
- "Productos Sanitarios: tipos, regulación e inspecciones de autorización"
Dra. Susana Andueza Irurzun. Jefe de Servicio de Inspección Farmacéutica. Área de Sanidad de Barcelona. Subdelegación del Gobierno en Barcelona
- "Data Integrity en los laboratorios de la Industria Farmacéutica. Inspecciones regulatorias de la FDA y la EMA"
Dr. Miguel Angel Campanero Martínez
General Manager en A3Z Advanced. Vizcaya
- "Metodología en Investigación clínica: de la epidemiología al Big Data"
Dr. Alonso Fernández
Disease Area Manager. Takeda. Madrid.

Los Meetings ofrecen al alumno la oportunidad de conocer las últimas tendencias y los temas de mayor interés del sector, explicados por los profesionales que las están llevando a cabo. Supone también una oportunidad excelente para ampliar sus contactos con la industria.



Universidad
de Navarra



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

Ana López de la Rica
Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

"Metodología Lean en plantas farmacéuticas: mejora continua"

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

"Estudios de carcinogénesis de medicamentos"

Dr. Antonio Guzmán Cano
Toxicología. Laboratorios ESTEVE

"Estudios de toxicidad de la reproducción en el proceso de I+D+I de medicamentos"

Dra. Francisca Gómez. Toxicología. AnaPath Research

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

Dr. José Antonio García Jalón. Patología Animal.
Facultad de Veterinaria. Universidad de Zaragoza

"Clinical Trials in the e-age: Outsourcing Models, Monitors' role & Digital Landscape"

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

Dr. Eduardo Asín

Pharmacometrician. Clinical Pharmacology Department. Pharmamar. Madrid

"Epimiméticos y necesidades no cubiertas: entre el fármaco y el biomaterial"

D. Gorka Gómez Lizarraga. Técnico en asuntos regulatorios y documentación científica.

Dr. Joan Puig Rigall. Project Leader
Celavista Mito-Biogénesis y Naturemimetix

"Pharmacovigilance: Drug Safety Data Handling"

Eva Creixell Catalán. Safety Specialist. Corporate Drug Safety. Almirall. Barcelona

"Verificación del cumplimiento de normas de BPC. Auditorías e informes 2022"

Eugenio Cruz Izu Belloso. Departamento de Salud del Gobierno de Navarra

"Desarrollo terapéutico de sistemas y terapias celular y biológicas para liberación de fármacos y regeneración tisular"

Gorka Orive. Técnico en Asuntos regulatorios.
UPV. Vitoria

"Producción y purificación de vectores lentivirales para terapia génica"

Jon Alberdi. Responsable desarrollo USP
Cristina García Muñoz. Responsable desarrollo DSP
Vivebiotech

"El papel de la asesoría científica/MSL en los departamentos de la industria farmacéutica"

Dr. Eduardo González.
Asesor médico. Laboratorios CINFA

