

MEETINGS MIDI

Máster en Investigación,
Desarrollo e Innovación de
Medicamentos



CURSO 20-21

18 de Septiembre de 2020

“Vacunas y moléculas inmunopotenciadoras. Dos proyectos surcando el valle de la muerte”
Dr. Juan José Lasarte Sagastibelza.
Director del Programa de Inmunología e Inmunoterapia del CIMA.

21 de Septiembre de 2020

“The use of alternative animal models in the R&D&i process of new drugs, including vaccines”
D^a. Arantza Muriana Miralles. Cofundadora, Directora de Gestión de I&D y CEO de BIOBIDE USA. BIOBIDE (BBD BIOPHENIX S.L.)

02 de Octubre de 2020

Ser polivalente: camino de la Excelencia”
D^a. María Tabuenca Cortés.
Change Management. EMEA Centre of Excellence. Global Operations. Johnson&Johnson

16 de Octubre de 2020

“Desarrollo de un producto de terapia génica para la enfermedad de Parkinson”
D. José L. Lanciego MD, PhD. Staff Scientist. Functional Neuroanatomy of the Basal Ganglia Lab. CIMA

23 de Octubre de 2020

“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.

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



20 de Noviembre de 2020

"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

21 de Enero de 2021

"Metodología Lean en plantas farmacéuticas: mejora continua"

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

8 de febrero de 2021

"Estudios de carcinogénesis de medicamentos"

Dr. Antonio Guzmán Cano.

Toxicología. Laboratorios ESTEVE

9 de febrero de 2021

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

Dra. Francisca Gómez. Toxicología. AnaPath Research

24 de febrero de 2021

"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

26 de febrero de 2021

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

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

5 de marzo de 2021

"Pharmacovigilance: Drug Safety Data Handling"

D^ª. Eva Creixell Catalán. Safety Specialist. Corporate Drug Safety. Ammirall. Barcelona

9 de marzo de 2021

"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 Medicamentos Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)



18 de marzo de 2021

"Perspectivas de las Nuevas Terapias Introducción Situación Actual Visión de Empresa"

Dr. Vicente Martínez. Medical Manager. Takeda. Madrid.

23 de Abril de 2021

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

D^ª. Ana López de la Rica.

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

7 de mayo de 2021

"Producción y purificación de vectores lentivirales para terapia génica"

D. Jon Alberdi. Responsable desarrollo USP

D^ª. Cristina García Muñoz. Responsable desarrollo DSP Vivebiotech

14 de mayo de 2021

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

Dr. Eduardo González. Asesor médico.

Laboratorios CINFA

Dr. Alonso Fernández. Disease Area Manager.

Takeda. Madrid