

MEETINGS MIDI

MÁSTER UNIVERSITARIO EN INVESTIGACIÓN, DESARROLLO E INNOVACIÓN DE MEDICAMENTOS



Los meetings ofrecen a los alumnos la oportunidad de conocer las últimas tendencias y los temas de mayor interés en el 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

FACULTAD DE
FARMACIA,
Y NUTRICIÓN

"Cómo crear una biotech: the making of Handl Therapeutics"

José Lanciego MD, PhD. Staff Scientist.
Functional Neuronatomy of the Basal Ganglia Lab.
CIMA.

"De investigación básica a aplicada: IMG Pharma, 20 años en el camino"

Gabriel Barreda
CEO IMGPharma

"The use of alternative animal models in the R&D&i process of new drugs, including vaccines"

Arantza Muriana Miralles
Cofundadora, Directora de Gestión y CEO de BIOBIDE USA.
BIOBIDE

"Productos Sanitarios: marco legislativo europeo y nacional"

Susana Andueza Irurzun
Jefe de Servicio de Inspección Farmacéutica. Área de Sanidad de Barcelona. Subdelegación Gobierno de Barcelona.

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

Miguel Ángel Campanero
General Manager en A3ZAdvanced.

Gestión de calidad en laboratorios clínicos.

La norma ISO 15189, una experiencia de acreditación reciente"

D. Gorka Alkorta Aramburu Director Técnico - CIMA Lab
Diagnostics

"Metodología Lean en plantas farmacéuticas: mejora continua"

Pilar García Morato
Directora Técnica. Laboratorios ROVI.

"Estudios de carcinogénesis de medicamentos"

Antonio Guzmán Cano
Director, Non-clinical Toxicology. Alexion (Astra Zeneca)

"Estudios de genotoxicidad de medicamentos"

Antonio Rodríguez Fernández
Non-clinical Toxicologist.

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

Raúl Sánchez
AnaPath Research. S.A.U

“Verificación de Buena Práctica Clínica”

Aurora María Rojo Sanchís
Consejera técnica. Área de Inspección BPC y BPFV. Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

“Innovación abierta, nuevas estrategias en la colaboración empresarial”

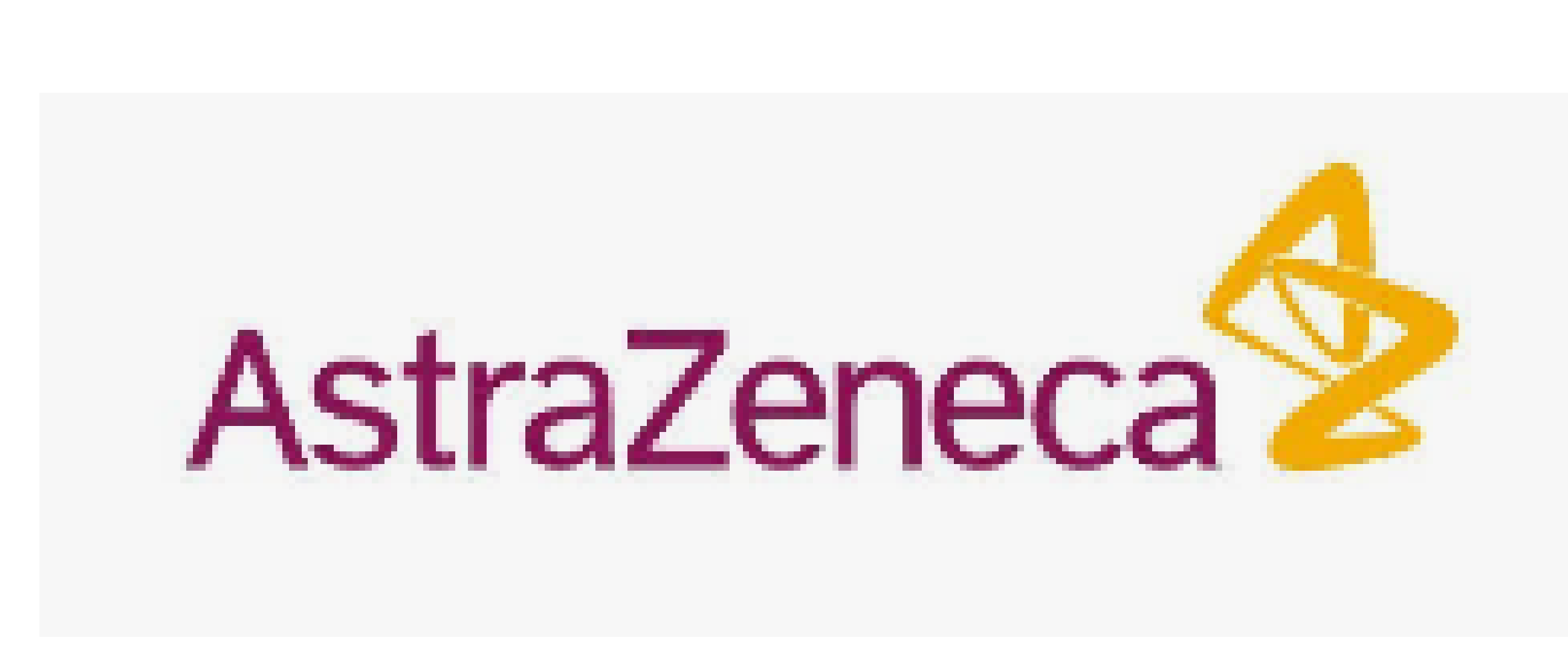
D.ª María Rubiés.
Responsable desarrollo negocio Laboratorios Ojer Pharma

"Las Agencias Reguladoras en la Investigación clínica con medicamentos"

D. Juan Estévez Álamo
Jefe de División de Ensayos Clínicos
Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios

"Verificación de buena práctica clínica”

D. Emilio José Torres Bermúdez
Gerente Inspector Farmacéutico (BPC y BPFV)
Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios



"Metodología en Investigación clínica: de la epidemiología al Big Data"

Dr. Alonso Fernández.
Disease Area Manager. Takeda.

“Clinical Trials in the e-age: Outsourcing, Monitors role and Digital Landscape”

Estrella García
Head of Clinical Development Operations
Almirall Barcelona

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

Eduardo González
Responsable Departamento Científico Consumer Healthcare
Laboratorios CINFA

