

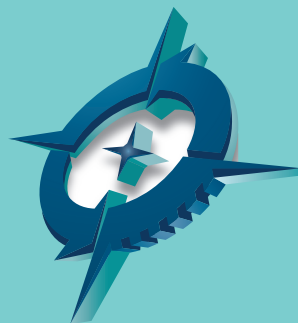


MARTES 16

Los temas, disertantes y horarios pueden ser modificados por cuestiones organizativas

	Auditorio A	Auditorio B	Auditorio C	Auditorio D
12:00 - 13:30	APERTURA ACREDITACIÓN	APERTURA ACREDITACIÓN	APERTURA ACREDITACIÓN	APERTURA ACREDITACIÓN
13:45 - 14:35	Digitalización de los registros de productos médicos y trámites de comercio exterior <i>Farm. Mariela Inés Aranda (ANMAT)</i>	WORKSHOP La inteligencia emocional desde la gerencia a la operatividad <i>Lic. Sandra Munk Dr. Fabián Sorrentino (Cambio y Desarrollo)</i>	Desafío en la estabilidad de formulaciones altamente sensibles a la humedad <i>Farm. Adriana Quiroga (Colorcon S.A.)</i>	Cátedra de la Facultad de Farmacia y Bioquímica <i>(Universidad de Buenos Aires)</i>
14:50 - 15:40	Cannabis medicinal. Actualización sobre la situación regulatoria <i>Sra. María José Villaraza (Bioxentys)</i>		Aseguramiento de integridad de datos como factor clave de internacionalización en la industria farmacéutica <i>Dr. Francesco Amorosi (Pharma Quality Europe - PQE)</i>	CIMA INDUSTRIES INC <i>fabricantes de maquinaria especializada en proveer equipos para el procesamiento y empaque para las industrias farmacéutica, cosmética, química y alimentaria</i>
15:55 - 16:45	Cabinas de bioseguridad. Certificación, ensayos de integridad en filtros HEPA/ULPA, método y auditoría <i>Ing. Iván Kaliman (Zwei Ingeniería)</i>	Nueva película termoformable Pentapharm® ACLAR® kpSilver™ pensada para reemplazo de alta productividad del film Alu-Alu. Análisis comparativo de un caso de estudio real <i>Ing. Guillermo Sessa (Klöckner Pentaplast)</i>	Cambios en la Reglamentación Global de suplementos dietéticos. Rol de las farmacopeas en la definición de especificaciones de calidad <i>Dr. Gabriel Giancaspro (United States Pharmacopeia - USP)</i>	Sistemas de gestión de calidad especializado en el almacenamiento y distribución de productos farmacéuticos <i>Farm. Bioq. Mario Pavia Lic. Com. Int. Solange Moreno (Markem - a UPS Company)</i>
17:00 - 17:50	Aplicación de análisis de riesgo en el laboratorio analítico <i>Dra. Adriana Segall (Facultad de Farmacia y Bioquímica - UBA)</i>	Medicamentos y productos para el cuidado y la higiene personal como contaminantes emergentes: situación actual y biorremediación <i>Bioq. María Susana Fortunato (Facultad de Farmacia y Bioquímica - UBA)</i>	Análisis y calificación de proveedores de bienes y servicios farmacéuticos. Aplicación de URS & RISK <i>Dra. Sandra Rumiano</i>	Tecnología y funcionamiento de los aisladores en el mundo farmacéutico <i>Sr. Mario Bielsa Benet (Isolation Technology Division)</i>
18:05 - 18:55	Soluciones "Single Use" para producción de vacunas y biosimilares. Escalabilidad y Seguridad <i>Sra. Eugenia Carini (Sartorius S.A.)</i>	Manufactura continua: nuevo paradigma. Implementación. Aspectos regulatorios internacionales (FDA, EU) <i>Mg. Gerardo Daskal (Isophar)</i>	Actualización regulatoria internacional referida a GSP y SDP <i>Dra. Sandra Rumiano</i>	Ventajas del concepto de aisladores en comparación con las salas limpias. Normativas vigentes y ahorros en sus diferentes niveles <i>Sr. Mario Bielsa Benet (Isolation Technology Division)</i>
19:10 - 20:00	Buenas prácticas de pesaje <i>Sr. Sergio Ledesma (Sartorius S.A.)</i>	Mejoras de productividad en procesos de laboratorio con técnicas LEAN <i>Ing. Nicolás Iracheta (Astra Zéneca)</i>	Calibración y ensayos. Evaluación de proveedores <i>Lic. Claudio Taubaso (Arkibis S.R.L.)</i>	

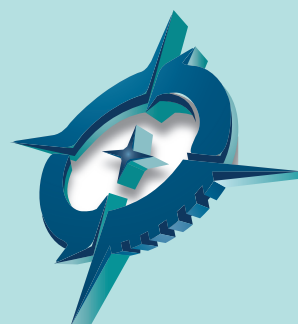
▶ = Conferencia Comercial de entrada libre y gratuita



MIERCOLES 17

	Auditorio A	Auditorio B	Auditorio C	Auditorio D
12:00 - 13:40	APERTURA ACREDITACIÓN	APERTURA ACREDITACIÓN	APERTURA ACREDITACIÓN	APERTURA ACREDITACIÓN
12:40 - 13:30	Implementación de nuevas tecnologías para análisis de impurezas (USP 232- 233) <i>Lic. Constanza Luna (Induser S.R.L.)</i>	Desarrollo de un proyecto de ingeniería farmacéutica desde el inicio <i>Ing. Hernán Chiterer</i>	Mapeo estratégico de la documentación en la industria farmacéutica e integridad de datos <i>Dra. Sandra Rumiano</i>	
13:45 - 14:35	Evaluación y optimización de airlocks <i>Ing. Diego Murano / Ing. José Azzaro (Azzamura S.R.L.)</i>	Generación de Agua calidad farmacéutica, tecnologías, operación y mantenimiento <i>Ing. Darío Cardinali (Idenor Ingeniería)</i>	Revisión anual de producto. Aspectos críticos en la auditoría de documentación, con base en riesgos <i>Dra. Sandra Rumiano</i>	Estrategia de integridad de datos para laboratorios de control de calidad <i>Sr. Rodrigo Nasif Salum (Pharmware)</i>
14:50 - 15:40	Soluciones MES para la industria farmacéutica & serialización <i>Ing. Alejandro Rodríguez (Rockwell Automation)</i>	Control de puntos críticos en el Pharmaceutical Supply Chain <i>Farm. Pablo Ballester (Cruz Del Sur) Farm. Damián Ballester (Lab. Richmond)</i>	Orphan drugs, actualidad y perspectiva futura de pipeline global <i>Sra. María José Villaraza (Bioxentys)</i>	Mejores prácticas en la caracterización de formulaciones para administración de fármacos <i>Especialista de Anton Paar en Soluciones de Caracterización (Analytical Technology)</i>
15:55 - 16:45	Novedades en diseños de plantas <i>Arq. Carlos Llorens (Estudio Biglieri & Llorens)</i>	Convergencia regulatoria y tendencias globales en rutas aceleradas de registro <i>Farm. Marisa Carcione (ISPE) (IPRAT)</i>	Plataforma biotecnológica basada en insectos para la expresión de proteínas de interés veterinario <i>Dra. María Victoria Miranda (Inst. NANOBIOTEC UBA - CONICET)</i>	Aire comprimido farmacéutico <i>Gerardo Daskal (Isophar)</i>
17:00 - 17:50	Instrumentación en análisis de metales en IFAs y productos terminados <i>Lic. Horacio Alzabet</i>	Calificación de áreas limpias en el marco de ISO 14644 <i>Sr. John Leahly (CIC Analytic)</i>	Nuevas estrategias de purificación de bioproductos <i>Dr. Federico Wolman (Inst. NANOBIOTEC UBA - CONICET)</i>	Metología + calibración = Aplicación controlada <i>Ing. Marcos Ernesto Lanzavecchia (Testo Argentina)</i>
18:05 - 18:55	Validación de software. Requerimientos regulatorios. Entrada y captura de datos <i>Quim. Farm Eleonora Scoseria Pérez (Soluciones GXP)</i>	Evolución y tendencias del mercado farmacéutico en Latinoamérica <i>Dr. Sergio Alter (Catalent Pharma Solution)</i>	Inyectables de gran volumen. Disposición ANMAT 11,857/2017 <i>Dra. Norma Belixán (ANMAT)</i>	La serialización como tecnología de trazabilidad contra la falsificación de producto regulado y la seguridad del paciente. <i>Sr. Carlos Castro (Ultimate Solution Corp.)</i>
19:10 - 20:00	Consideraciones sobre tecnologías de impresión y control de productos farmacéuticos <i>Sr. Adrián Fedrizzi / Sr. Walter Fuertes (LIXIS S.A.)</i>	Calidad asegurada mediante la utilización de normas ASME BPE <i>Sr. Rodolfo Cosentino (Giltec Ltda.)</i>	Liberación paramétrica de productos con esterilización terminal <i>Bioq. Néstor Aversa (Espiral de Calidad)</i>	Optimización de la cadena de distribución farmacéutica mediante bockchain <i>Sebastián Migliorisi (Verifarma)</i>

▶ = Conferencia Comercial de entrada libre y gratuita



JUEVES 18

Victor Raineri: Presidente ETIF
Dra. Irma Ercolano: Director Científico ETIF

	Auditorio A	Auditorio B	Auditorio C	Auditorio D
12:00 - 13:40	APERTURA ACREDITACIÓN	APERTURA ACREDITACIÓN	APERTURA ACREDITACIÓN	APERTURA ACREDITACIÓN
12:40 - 13:30	Esterilización por óxido de etileno. Validación del proceso <i>Farm. Gustavo Luis Enriquez (Asisthos S.R.L.)</i>	Instrumental para desarrollo y control en farma <i>Dr. Leonardo Rossi (Soluciones Análíticas S.A.)</i>	Prevención de contaminación cruzada en instalaciones multiproducto. Disposición 3602-18 ANMAT <i>Sr. Alberto Carazo (Qualipharma)</i>	
13:45 - 14:35	CFD una herramienta de desarrollo, en sistemas de agitación de reactores farmacéuticos <i>Prof. Dr. Celso Fernandes Joaquim (Fac. de Tecnología de Botucatu - Governo do Estado São Paulo)</i>	Calificación de áreas y equipos relacionados al almacenamiento y distribución de productos farmacéuticos <i>Farm. Carina Plada (Clinical Supply Solutions World Courier)</i>	Prevención de contaminación cruzada en plantas multiproducto. Requerimientos en instalaciones según nueva normativa ANMAT <i>Sr. Alberto Carazo (Valtria)</i>	Caracterización fisicoquímica y biológica de RTX83, biosimilar de Rituximab <i>Dra. María Laura Cerutti</i>
14:50 - 15:40	Farmacovigilancia. Actualización regulatoria <i>Dr. Andrés Brandolini Dra. Rosa María Papale (ANMAT)</i>	Gestión de riesgos en la distribución de productos farmacéuticos <i>Farm. Carina Plada (Clinical Supply Solutions World Courier)</i>	Principios básicos de la electroforesis capilar: Capacidad y aplicaciones <i>Dra. Silvia Lucangiolli / Dra. Valeria Tripodi (Fac. de Farmacia y Bioquímica - UBA)</i>	Validación de productos biológicos y sistemas de un solo uso <i>Dra. Patricia Birón</i>
15:55 - 16:45	Problemática de la variabilidad de los excipientes usados en forma sólida <i>Farm. Rodolfo Rubio García (Bioeglia S.R.L.)</i>	Actualización regulatoria: Disposición 3602-18 ANMAT. Principios y alcances <i>Dra. Nucha Petracca Dra. Irma Ercolano (ANMAT)</i>	Monitoreo de partículas viables y no viables <i>Ing. Gabriel Grillo (OPYR)</i>	Control de Calidad de productos biológicos <i>Dr. Manuel Navarro</i>
17:00 - 17:50	Caracterización de activos y excipientes en forma individual y compactos en el desarrollo y transferencia de un producto sólido. <i>Farm. Rodolfo Rubio García (Bioeglia S.R.L.)</i>	Nuevos equipos para producción de agua ultrapura en laboratorios de investigación, control de calidad y desarrollo <i>Sr. Lucas Waimann (Veolia)</i>	Biodecontaminación eficiente por vapor de peróxido de hidrógeno (VHP) <i>Ing. Matías Cozzi (OPYR) Ing. Pietro Beltramo (Amira Italia)</i>	Producción de biofármacos en sistemas de un solo uso <i>Dr. Lucas Filgueira Rizzo</i>
18:05 - 18:55	Aplicación de nuevas tecnologías para el tratamiento de jeringas, viales y carpules RTU (Ready to use) <i>Sr. David Ral (Dara Pharma)</i>	Optimización de propiedades mecánicas de polvos y granulados aptos para comprimir <i>Prof. Arturo Hoya (Universidad Nacional de La Plata)</i>	Análisis Causa raíz, tratamiento de No conformidades y CAPA <i>Prof. Horacio Napolitano (Jenck S.A.)</i>	
19:10 - 20:00			Abordar los desafíos de estabilidad en la zona climática IV a través del enfoque QdB diseñado científicamente en el proyecto de estabilidad de fármacos <i>Dr. Ajith Nair (Bilcare Research Inc.)</i>	

▶ = Conferencia Comercial de entrada libre y gratuita