



CONGRESO INTERNACIONAL INDUSTRIA FARMACÉUTICA

03 & 04
Octubre 2025

Cámara
de Comercio
de Bogotá



BOGOTÁ
COLOMBIA



Organiza



Eventos paralelos



www.congresoindustriafarmaceutica.com

EVENTO PRESENCIAL

Incluye **Beneficios exclusivos**



Ingreso libre a las exhibiciones y charlas técnicas de la **“Feria Internacional Expo Farma & Cosmética - Bogotá - Colombia 2025”**.



Descuentos en los cursos, talleres, diplomas y Semana Internacional 2026.



Certificado Digital por participación a nombre de Latfar.



Ingreso libre

Fórum internacional

Retos en la implementación de Buenas Prácticas de Manufactura GMP en la industria farmacéutica.

"Experiencia con normativa FDA, ANVISA y DIGEMID."



03 de Octubre | 19:30 hr 21:30 hr



Cámara de Comercio de Bogotá Sede Chapinero

PANEL INTERNACIONAL



MSc. Rafael Nevárez

Ex - Director Regional Asociado en FDA - Puerto Rico



Q.F. Edgar Palomino

Consultor internacional de BPM en la industria farmacéutica.



Q.F. Ricardo Miranda

Presidente en ISPE (International Society of Pharmaceutical Engineering) Brasil Affiliate.



Moderación:

Q.F. Nixon Adrian Chinome

Gerente de Validaciones de importante empresa en Colombia.

Día 1

Viernes 03 de Octubre



- 14:00 hr ● **Apertura**
- 14:10 hr ● **Palabras de Bienvenida**
14:15 hr **Sr. Aldo Peña** - Director general de Latfar
- MSc. Rafael Nevárez** 🇪🇸 Ex - Director Regional Asociado en FDA - Puerto Rico.
- Q.F. Ricardo Miranda** 🇧🇷 Presidente en ISPE (International Society of Pharmaceutical Engineering) Brasil Affiliate.

01 BLOQUE

REGISTRO SANITARIO, BIOEQUIVALENCIA, MAPEO TÉRMICO Y FARMACOVIGILANCIA

- 14:15 hr ● **Presentación del Bloque I**
14:30 hr **Q.F. Daniel Contreras** 🇪🇸 Asesor en investigación clínica y asuntos regulatorios en Cediff Asesores SAS.
- 14:30 hr ● **Auditoría de dossier para el registro sanitario de medicamentos según (Common Technical Document) CTD. Experiencia en normativa Europea**
15:30 hr **Lic. Andrea Parra** 🇪🇸 Jefe de equipo de asuntos regulatorios farmacéuticos en Qualipharma - España.
- 15:30 hr ● **Implementación de estudios de bioexención (in vitro) para establecer bioequivalencia de medicamentos genéricos. Enfoque en normativa internacional y guía de bioequivalencia de la Resolución 1400- 2001- COLOMBIA**
16:30 hr **Q.F. PhD. Pablo González** 🇨🇷 CEO Fundador del Centro de Innovación y Evaluación Biofarmacéutica (IBE)
- 16:30 hr ● **Networking en la Feria: Expo Farma & Cosmética**
17:00 hr
- 17:00 hr ● **Mapeo térmico de almacenes, cuartos fríos y vehículos de uso farmacéutico de acuerdo al TRS 961 - Annex 9 - OMS. ¿Cómo implementarlo?**
18:00 hr **Q.F. Ricardo Miranda** 🇧🇷 Presidente en ISPE (International Society of Pharmaceutical Engineering) Brasil Affiliate.
- 18:00 hr ● **Implementación eficaz del Plan de Gestión de Riesgos PGR en buenas prácticas de farmacovigilancia en la industria farmacéutica. Enfoque en guías y normativa internacional.**
19:00 hr **Q.F.I. Josué Bautista** 🇲🇽 Fundador y Miembro de #PharmacovigilanceEnEspañol - México.
- 19:00 hr ● **Conclusiones Bloque I**
19:10 hr

Día 2

Sábado 04 de Octubre



02 BLOQUE

DESVIACIONES, VALIDACIONES, AUDITORÍA GMP Y GESTIÓN DE RIESGOS EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA

- 08:45 hr ● **Apertura del Bloque II**
09:00 hr **Q.F. Ricardo Miranda** 🇧🇷 Presidente en ISPE (International Society of Pharmaceutical Engineering) Brasil Affiliate.
- 09:00 hr ● **Investigación de desvíos y manejo de no conformidades en la industria farmacéutica. Experiencia con norma EMA**
10:00 hr **Dr. Fernando González** 🇪🇸 Consultor y auditor de calidad en la industria farmacéutica
- 10:00 hr ● **Implementación de la validación de sistemas computarizados en la industria farmacéutica. Enfoque en norma internacional (GAMP 5, CFR PART 11, ICH Q9, ALCOA+) y Resolución 1160/2016- INVIMA Colombia. PQE - Colombia**
11:00 hr
- 11:00 hr ● **Networking en la Feria: Expo Farma & Cosmética**
11:30 hr
- 11:30 hr ● **Observaciones más usuales en auditorías de GMPs en la industria farmacéutica. Enfoque y experiencias con norma FDA**
12:30 hr **MSc. Rafael Nevárez** 🇪🇸 Ex - Director Regional Asociado en FDA - Puerto Rico
- 12:30 hr ● **Gestión en riesgos ICHQ9 y su aplicación en la prevención de contaminación cruzada en las plantas farmacéuticas - Evaluación del impacto. Enfoque según la última actualización de la Guía de riesgos Q9 (R1)**
13:30 hr **Dr. Marcos Pereira** 🇧🇷 Risk Management for Pharmaceutical Process (Risk Mapp) – Working Group Leader - ISPE (International Society of Pharmaceutical Engineering) – Brasil.
- 13:30 hr ● **Conclusiones Bloque II**
13:40 hr

03 BLOQUE

INTEGRIDAD DE DATOS, IMPUREZAS, ESTABILIDAD Y FABRICACIÓN CONTINUA EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA

- 14:15 hr ● **Apertura del Bloque III**
14:30 hr
- 14:30 hr ● **Implementación de integridad de datos "data integrity" en el área de control de calidad de una planta farmacéutica. Cómo empezar paso a paso "Experiencias en Europa"**
15:30 hr **Dra. Ma Dolores. Solsona Flotat - España** 🇪🇸 Directora de laboratorios de análisis en Towa Phamaceutical Europe - España
- 15:30 hr ● **Evaluación de impurezas y estudio de degradación forzada en productos farmacéuticos. Enfoque en capítulos generales de USP y guías ICH.**
16:30 hr **Ph.D. Mariah Ultramari** 🇧🇷 Toxicóloga y consultora internacional de impurezas en productos farmacéuticos.
- 16:30 hr ● **Networking en la Feria: Expo Farma & Cosmética**
17:00 hr
- 17:00 hr ● **Estudios de estabilidad en uso de medicamentos, reconstituidos y en mezcla o diluidos**
18:00 hr **MSc. Erica Rodrigues** 🇧🇷 Gerente de desarrollo analítico y estabilidad en una importante empresa brasileña.
- 18:00 hr ● **Fabricación continua en la industria farmacéutica: de la producción por lotes a la producción continua. Retos y perspectivas**
19:00 hr **Dr. Humberto Ferraz** 🇧🇷 Ex Director de la Facultad de Ciencias Farmacéuticas de la Universidad de Sao Paulo - Brasil.
- 19:00 hr ● **Conclusiones Bloque III**
19:10 hr

Expositores internacionales

Lic. Andrea Parra

Jefe de equipo de asuntos regulatorios farmacéuticos en Qualipharma - España



Graduada en Bioquímica, con especialidad en Bioquímica Clínica, por la Universidad de Sevilla. Máster en industria farmacéutica y parafarmacéutica por el Centro de Estudios Superiores de la Industria Farmacéutica (CESIF) y CEU San Pablo. Experiencia en soporte a Dirección Técnica en funciones de garantía de calidad. Especialista en CMC y procedimientos de registro en EMEA. Ha desempeñado puestos de Global Regulatory Affairs en distintas multinacionales como Mylan, Neuraxpharm o AristoPharma GmbH.



Dr. Fernando González

Consultor y auditor de calidad en la industria farmacéutica

Profesional con más de 18 años de experiencia en la industria químico-farmacéutica, especializado en gestión de calidad bajo normativas GMP e ISO. Doctor en Química, con expertis en desarrollo y validación de métodos analíticos, cualificación de equipos, y validación de sistemas informáticos (ERP, LIMS). Ha liderado laboratorios de control de calidad, implementado sistemas de gestión a nivel planta y superado inspecciones regulatorias como la FDA. También cuenta con experiencia en gestión de riesgos, auditorías a proveedores y formación en entornos GXP.

Dra. Ma Dolores. Solsona

Directora de laboratorios de análisis en Towa Phamaceutical Europe - España



Doctora en Farmacia por la Universidad de Barcelona, especialización en análisis de medicamentos, farmacia galénica e industrial. Postgrado en aseguramiento de calidad en los laboratorios: Normas ISO 9000, ISO 17025 (EN45001) y BPL. Ha ocupado cargos de responsabilidad en importantes empresas farmacéuticas como: Laboratorios ISDIN, Dr. Steve S.A, entre otros. Docente de la Especialidad en Farmacia Industrial y Galénica en el capítulo de Control de Calidad en la Universidad de Barcelona. Miembro de la Asociación Española de Farmacéuticos de la Industria (AEFI).

Expositores internacionales

MSc. Rafael Nevárez

*Ex - Director Regional Asociado
en FDA - Puerto Rico*



Licenciatura en Ciencias con especialidad en química, con Maestría en Salud Ambiental - Universidad de Puerto Rico. Ingresó como Investigador a la FDA en 1990, inspeccionando establecimientos en: Alemania, Austria, Canadá, España, Francia, Italia, Irlanda, Los Países Bajos, Israel y Sudáfrica. Adicionalmente realizó inspecciones en establecimientos de productos farmacéuticos terminados en México, Colombia y Brasil. Hasta 2016 participó en el área de enlace con agencias regulatorias homólogas en actividades auspiciadas por las Autoridades de Referencia Nacional Regional (ARN'r) a nivel panamericano en representación de la Oficina de la FDA en Latinoamérica.



Q.F. PhD. Pablo González

*CEO Fundador del Centro de Innovación y
Evaluación Biofarmacéutica (IBE).*

Ph.D. en Ciencias Farmacéuticas por la University of Maryland Baltimore. Experto biofarmacéutico con más de 10 años de experiencia en bioequivalencia y bioexenciones, diseñando estudios in vivo para evaluar equivalencia terapéutica; analizando datos farmacocinéticos y estadísticos; desarrollando y validando métodos bioanalíticos basados en espectrometría de masas; estableciendo e implementando sistemas de calidad para centros de bioequivalencia y bioexenciones; en ciencias regulatorias relacionadas con el desarrollo de productos genéricos, diseño de formas farmacéuticas basado en principios biofarmacéuticos, y correlaciones in vitro-in vivo.

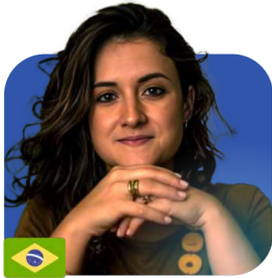
Q.F. Ricardo Miranda

*Presidente en ISPE (International Society of
Pharmaceutical Engineering) Brasil Affiliate.*



Químico Farmacéutico, formado por la Universidad de São Paulo, Postgrado CEAG-Fundación Getúlio Vargas; MBA en Gestión Económica y Estratégica de Proyectos y Certificación Black Belt por el Instituto Vanzolini - USP. Actuó en varias áreas técnicas de la industria farmacéutica (calidad, desarrollo, producción, ingeniería, excelencia operacional, logística y supply) por mas de 35 años. Más de 20 años actuando en el área de logística de temperatura controlada en las Américas y Presidente del Comité de Cadena Fría ISPE-Brasil. Presidente de ISPE - Brasil. Consultor Senior en RM Consulting. Director de Operaciones del Grupo Polar Técnica Maestro de Posgrado en Logística.

Expositores internacionales



PhD. Mariah Ultramari

Toxicóloga y consultora internacional de impurezas en productos farmacéuticos y CEO de la empresa Spektra Consultoria

Farmacéutica y doctora en toxicología de la Universidad de Sao Paulo, construyó su carrera en las áreas de desarrollo analítico y evaluación toxicológica de impurezas farmacéuticas (productos de degradación, impurezas mutagénicas, impurezas elementales, extraíbles y lixiviables). A través de conceptos innovadores como el análisis in silico y la evaluación integrada de riesgos, colaboró directamente con la evolución de temas relevantes para la industria farmacéutica, donde trabajó durante más de 5 años. Lo que le aportó experiencia práctica y una importante red de contactos para fundar Spektra Consultoria.

Prof. Humberto Ferraz

Ex Director de la Facultad de Ciencias Farmacéuticas de la Universidad de Sao Paulo - Brasil.



Profesional farmacéutico con más de 25 años de experiencia, egresado de la Facultad de Farmacia de la Universidad Federal de Juiz de Fora (Brasil). Ha trabajado en investigación y desarrollo de nuevos productos en laboratorios farmacéuticos nacionales e internacionales en Brasil. Es profesor asociado en la Facultad de Ciencias Farmacéuticas de la USP, especializado en farmacotécnica, y investigador visitante en la Universidad de East Anglia (Reino Unido). Fundador y responsable del Laboratorio DEINFAR (Desarrollo e Innovación Farmacotécnica) de la USP, cuenta con más de 70 publicaciones científicas en su área.



Dr. Marcos Pereira

Risk Management for Pharmaceutical Process (Risk Mapp) – Working Group Leader – ISPE (International Society of Pharmaceutical Engineering) – Brasil

Farmacéutico con especialización en Gestión de Calidad en la UNICAMP, en Gestión Empresarial en la FIA - USP y MBA en la Fundación Getúlio Vargas. Con más de 38 años de experiencia en el sector de la Salud, ejerció responsabilidades en todas las áreas del sistema de calidad y fabricación de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y cosméticos y en su función de Responsable Técnico actúa en las áreas de compliance y asuntos regulatorios. Especialista en análisis de riesgos en Gestión de Calidad aplicados en todos los subsistemas en especial en la prevención de contaminación cruzada en plantas multiproducto.

Expositores internacionales

Q.F.I. Josué Bautista

*Fundador y Miembro de
#PharmacovigilanceEnEspañol - México.*



Químico Farmacéutico Industrial con 16 años de experiencia en la industria farmacéutica. Colaborador de DIA newsletter. Asesor del Instituto de Farmacovigilancia. Chairman y embajador para LATAM de la Global Pharmacovigilance Society (GPS). Fundador de "JBA Farmacovigilancia", Integrante del grupo #LinkedInCreators. Docente en materia de Farmacovigilancia para Latinoamérica. Laborando en empresas como Wyeth, GlaxoSmithKline, Merck Sharp & Dhome y Pfizer. Actualmente se desempeña como Auditor Global de Farmacovigilancia y Buenas Prácticas Clínicas para Novartis.





Inversión

	Tarifa grupal (3 a más)	Pre-venta Hasta 17 de setiembre	Tarifa regular
Congreso Internacional	USD 310 Reserva USD 110 + 01 cuota USD 200	USD 330 Reserva USD 130 + 01 cuota USD 200	USD 350 Reserva USD 150 + 01 cuota USD 200

**inversión sin IVA, facturados desde Perú*

Congreso Internacional por bloque

	Tarifa grupal (3 a más)	Pre-venta Hasta 17 de setiembre	Tarifa regular
Bloque 01	USD 158 Reserva USD 58 + 01 cuota USD 100	USD 170 Reserva USD 70 + 01 cuota USD 100	USD 180 Reserva USD 80 + 01 cuota USD 100
Bloque 02	USD 158 Reserva USD 58 + 01 cuota USD 100	USD 170 Reserva USD 70 + 01 cuota USD 100	USD 180 Reserva USD 80 + 01 cuota USD 100
Bloque 03	USD 165 Reserva USD 65 + 01 cuota USD 100	USD 180 Reserva USD 80 + 01 cuota USD 100	USD 190 Reserva USD 90 + 01 cuota USD 100

**inversión sin IVA, facturados desde Perú*

Congreso Internacional Industria Farmacéutica desde el 2013



2025

¡Ahora en Bogotá - Colombia!



Fecha, Hora y Lugar:

Bloque 01

Viernes 03 de Octubre, 2025

14:00 hr - 19:10 hr

Bloque 02

Sábado 04 de Octubre, 2025

08:45 hr - 13:40 hr

Bloque 03

Sábado 04 de Octubre, 2025

14:15 hr - 19:10 hr



Cámara de Comercio de Bogotá Sede Chapinero

Calle 67 No. 8 -32.

Informes e inscripciones

Jose Carlos Ramos

+51 981 157 566

ventas@latfar.com

Clic aquí
para inscribirte



Síguenos en:      / LATFAR SAC.