

MEETINGS MIDI

Máster Universitario en
Investigación, Desarrollo e
Innovación de
Medicamentos



CURSO 22-23

"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.)

"Cómo crear una biotech: the making of Handl Therapeutics"
D.José L. Lanciego MD, PhD. Staff Scientist. Functional Neuroanatomy of the Basal Ganglia Lab. CIMA

"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

"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

"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



Seminario ROCHE: "Transformación digital en drug discovery.

D.ª Leia Garrote. Personalized Healthcare (PHC) Expert SNC, Rare Diseases, Alzheimer and Digital Health

"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

"Iniciativas de Farmaindustria en Investigación biomédica"

D.ª Amelia Martín Uranga. Responsable de la Plataforma de medicamentos innovadores Farmaindustria. Madrid.

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

Dra. Francisca Gómez. Toxicología. AnaPath Research

"Informes de Experto para el Registro de Medicamentos"

D. Arturo Anadón Navarro. Catedrático de Toxicología. Universidad Complutense de Madrid

"Verificación de Buena Práctica Clínica"

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

"Enfocado: Taller de Información Médica

D.ª Patricia Ortega, Directora General de Medicina en Meisys

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

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

"Seminario ROCHE: Personalised Healthcare Safety

Dr. Rodrigo Dienstmann
Medical Director at Oncoclínicas Precision Medicine and Big Data Initiative

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

Dr. Eduardo González. Máster'04. Asesor médico. Laboratorios CINFA

"Seminario ROCHE: "Medicina basada en Valor"

Dra. Ane Fullaondo
Directora de Kronikgune

