

MEETINGS MIDI

Máster Universitario en
Investigación, Desarrollo e
Innovación de
Medicamentos



CURSO 23-24

"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

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

Dr. Alonso Fernández
Disease Area Manager. Takeda. Madrid.

"Productos Sanitarios: marco legislativo europeo y nacional"

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

"Enfocado: Taller de Información Médica"

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

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



"Gestión de calidad en Laboratorios clínicos. La norma ISO 15189. Una experiencia de acreditación reciente"

D.ª Maite Urdin Oroz. Directora de Calidad de CIMA LAB Diagnostics. Facultativo del Laboratorio de Tumores Sólidos y Enfermedades Hereditarias

"Tendencias del sector sanitario e industria farmacéutica".

D. Fernando Gallego.
Gerente en BioInnova Consulting

"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
Director, Non-clinical Toxicology. Alexion (Astra Zeneca)

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

Dra. Francisca Gómez. Toxicología. AnaPath Research

"Aspectos de Seguridad en cosméticos y dispositivos médicos"

Dr. Antonio Rodríguez Fernández
Corporate Preclinical and Toxicology Manager. ISDIN

"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

"Clinical Trials in the digital age"

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

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

D.ª Yoana Nuevo. Jefa de la Oficina de Apoyo a la Innovación y Conocimiento sobre Medicamentos.
Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

"Innovación abierta, nuevas estrategias en la colaboración empresarial"

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

