

Josep Torrent-Farnell, primer director de la AEMPS, obtiene un reconocimiento por su labor sobre las enfermedades minoritarias

Fecha de publicación: 06 de marzo de 2023

Categoría: la AEMPS

Referencia: AEMPS, 05/2023

- **Fue el primer dirigente de este organismo (1999-2000)**
- **El agradecimiento se realizó en referencia a la trayectoria y compromiso del doctor con las enfermedades minoritarias**
- **Trabajó dirigiendo el Sector de Medicamentos Innovadores de la EMA**

La Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) informa sobre la condecoración que ha recibido el primer director de la agencia Josep Torrent-Farrell, por su contribución a difundir, concienciar y favorecer la investigación de las enfermedades minoritarias y por todo su bagaje profesional y compromiso dedicado durante todos estos años.

El reconocimiento viene dado por la Plataforma de Malalties Minoritàries, conjuntamente con federaciones y asociaciones de pacientes, que organizó la 16ª edición de la Jornada en Motivo del Día Mundial de las Enfermedades Minoritarias en la Casa Milà, en Barcelona.

El doctor Torrent-Farnell se encargó de coordinar y dirigir la agencia en sus dos primeros años (1999-2000) que fue creada a través de la Ley 66/1977, de acompañamiento a los Presupuestos Generales del Estado, como Organismo Público de carácter autónomo, adscrito al Ministerio de Sanidad y Consumo, atribuyéndose funciones de autorización y control de medicamentos de uso humano.

Un año después, también bajo la dirección de Torrent-Farnell, la Agencia incorporó competencias relativas a medicamentos de uso veterinario.

Actualmente, el condecorado es profesor titular del Departamento de Farmacología Clínica y Terapéutica de la Universitat Autònoma de Barcelona desde el año 2019 y también preside a partir del año 2009 el Comité Científico Externo del CIBER Enfermedades Raras.

Ha sido director del Área del Medicamento del CatSalut (2016-2019), el primer presidente electo del Comité de Medicamentos Huérfanos y miembro del Comité de Asesoría Científica de la Agencia Europea del Medicamento (EMA, por siglas en inglés).

En el ámbito estatal y nacional, ha sido experto de la Estrategia Nacional de Enfermedades Raras (2007-2012) del Ministerio de Sanidad. A su vez, ha sido impulsor y miembro de la Comisión Asesora de Enfermedades Minoritarias (CAMM) del 2008 al 2017 y ha sido presidente del Consejo Asesor de Tratamientos Farmacológicos de Alta Complejidad, del Servei Català de la Salut (2010-2016).