



# PROGRAMA

## Jueves 26 de marzo

09:00 - 09:30

### Inauguración Oficial

Honorable Sr. Vicenç Thomàs Mulet, *Conseller de Salut i Consum, Govern de les Illes Balears*.  
Dña. Cristina Avendaño Solà, *Directora de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios*.  
D. Casimiro Jiménez Guillén, *Presidente del CTI*.

09:30 - 10:30

### Conferencia inaugural. El concepto del medicamento en las sentencias más recientes del Tribunal de Justicia de la UE.

D. Juan Manuel Rodríguez Cárcamo, *Abogado del Estado, Abogacía del Estado ante el TJCE, Secretaría de Estado para la Unión Europea, Ministerio de Asuntos Exteriores y Cooperación*.

10:30 - 11:00

### Café

11:00 - 13:00

### Mesa 1. Las Normas de Correcta Fabricación (NCF) en el siglo XXI.

Moderador: D. José Clérigues, *Comunidad Valenciana*.  
- *Nueva normativa en trámite*. Dña. Mª Luisa Tarno Fernández.  
- *Tecnología analítica de procesos (PAT)*. D. Manuel Ibarra Lorente.  
- *Implicaciones de los cambios de las NCF*. D. Eliseo González Abellán.  
- Comunicaciones libres.

13:00 - 14:30

### Mesa 2. Productos farmacéuticos ilegales y falsificados.

Moderadora: Dña. Belén Escribano Romero, *AEMPS*.  
- *Internet: actuaciones en Cataluña*. D. Salvador Cassany Pou.  
- *Criterios para la clasificación de productos frontera*. Dña. Carmen Valls León.  
- *Medicamentos falsificados. Código Penal*. D. Diego Gómez-Reino Delgado. *Magistrado Sección 2ª Audiencia Provincial Palma*.  
- Comunicaciones libres.

14:30 - 16:30

### Comida

16:30 - 18:30

### Talleres de trabajo (simultáneos):

**Taller 1. Normas de Correcta Fabricación: casos prácticos.**  
Moderadores: Dña. Cristina Gómez-Chacón Galán, Dña. Encarnación Gracia Gómez y D. Dionisio Pinedo Marín, *AEMPS*.

### Taller 2. Medicamentos ilegales y falsificados: casos prácticos.

Moderadores: D. José Mª Martín del Castillo y D. Carlos Gea Méndez, *AEMPS*.

18:30 - 19:30

### Mesa 3. Buenas Prácticas en Investigación y Farmacovigilancia.

Moderadora: Dña. Cristina Rey Barbosa, *Galicia*.  
- *Experiencia en inspecciones de farmacovigilancia*. Dña. Teresa Martí i Guixà y D. Ernesto Vera Sánchez.  
- *Buenas prácticas de laboratorio en terceros países*. D. Ignacio Moreno Fernández.  
- *Procedimiento de organización de archivos*. D. Eugenio Izu Beloso.  
- Comunicaciones libres.

## Viernes 27 de marzo

09:00 - 11:00

### Mesa 4. Buenas Prácticas de Distribución: hacia un nuevo modelo.

Moderadora: Dña. Rosa Mª Alís Rodríguez, *Illes Balears*.  
- *Análisis de situación*. Dña. Alidia Miranda Viñuelas.  
- *Proyecto de Directiva europea: novedades en materia de distribución*. Dña. Belén Escribano Romero.  
- *Desarrollo normativa autonómica de desabastecimiento*. D. Julio Muelas Tirado.  
- *Resultados del programa de puntos críticos: 2007-2008*. Dña. Ana Viñuales Lorient.  
- Comunicaciones libres.

11:00 - 11:30

### Café

11:30 - 12:30

### Conferencia de clausura. Compromiso del farmacéutico clínico con la calidad y seguridad de la prescripción.

Dña. Olga Delgado Sánchez, *Jefe del servicio de Farmacia del Hospital Universitario Son Dureta*.

12:30 - 13:30

### Conclusiones

13:30

### Comida y entrega de diplomas