

JORNADA SOBRE LEGISLACION FARMACEUTICA NUEVO REAL DECRETO

“AUTORIZACIÓN, REGISTRO Y FARMACOVIGILANCIA DE LOS MEDICAMENTOS
VETERINARIOS FABRICADOS INDUSTRIALMENTE”.

MADRID, 26 DE SEPTIEMBRE DE 2008

Programa / Ponentes:

- 9.00 - 9.30 h Recepción y entrega de documentación.
- 9.30 – 9.40 h *Bienvenida*
D. Santiago Menéndez de Luarca
Subsecretario del Ministerio Medio Ambiente, Medio Rural y Marino
- 9.40 – 10.00 h *Introducción*
D^a. Cristina Avendaño Sola
Directora de la AEMPS
- 10.00 – 11.00 h Requisitos de las solicitudes de autorización y Procedimientos de autorización, suspensión, revocación y retirada y modificaciones de las condiciones de autorización de comercialización.
Luis F. Corbalán Ruiz
Consejero Técnico
Carmen Sanchez Mascaraque
Jefe de Área de Gestión de Procedimientos
- 11.00– 11.30 h *Pausa - Café*
- 11.30 - 12.00 h Procedimientos comunitarios de autorización de medicamentos veterinarios
Carmen Sanchez Martinez
Jefe de Servicio Procedimientos Europeos
- 12.00 - 12.15 h Ficha técnica
Carmen Villarrubia Enseñat
Jefe de Servicio Evaluación Farmacológicos
- 12.15 - 12.30 h Etiquetado y prospecto
Rafael Ortega Huedo
Técnico Superior
- 12.30- 13.00 h Farmacovigilancia
Ramiro Casimiro Elena
Jefe de Servicio Ordenación Farmacéutica
- 13.00 - 13.45 h Coloquio
D^a. Consuelo Rubio Montejano
Subdirectora de Medicamentos de uso Veterinario de la AEMPS
D. Luis F Corbalán Ruiz
Consejero Técnico SGMV
- 13.45 - 14.00 h Clausura
D^a. Consuelo Sánchez Naranjo
Subsecretaria del Ministerio de Sanidad y Consumo

Lugar: Salón de Actos del Ministerio de Sanidad y Consumo
Paseo del Prado 18-20
Madrid 28014