



F
U
I
N
S
A

**Secretaría Técnica
Invesalud Consultoría**

c/ Velázquez, 59 – 3º dcha. 28001 Madrid
Teléfonos: 679 27 32 21 - 660 59 94 68
Fax: 91 781 33 15
e-mail: fuinsa@fuinsa.org

NECESIDAD Y VIABILIDAD DE LOS ESTUDIOS POSTAUTORIZACIÓN

12 de Marzo de 2003

Auditorio Pabellón San Carlos
Hospital Clínico San Carlos
c/ Profesor Martín Lagos s/n
28040 Madrid

Organiza:

*Fundación
para la Investigación
en Salud*



Patrocinan:



ABBOTT LABORATORIES, S.A.

ESTEVE

Lilly

GRÜNENTHAL

Pfizer

Secretaría Técnica

Invesalud
Consultoría

NECESIDAD Y VIABILIDAD DE LOS ESTUDIOS POSTAUTORIZACIÓN

08:15 h.: Inscripción / Acreditación

08:45 h.: Apertura

Dr. Antón Herreros. Director de la Fundación para la Investigación en Salud.

09:00 h.: Presentación:

Prof. Sergio Erill. Director de la Fundación Dr. Antonio Esteve.
Conferencia "Luces y sombras de los Estudios Postautorización"

09:30 h.: 1ª Mesa Redonda: Necesidad de los Estudios Postautorización

Moderador: D. Javier Olave Lusarreta. Director Diario Médico.

Ponentes:

Prof. Eduardo Díaz Rubio

Presidente del Grupo TTD. Catedrático de Oncología Médica
Hospital Clínico San Carlos Madrid

Dr. Juan de Dios Alcántara Bellón

Vicepresidente semFYC

Dr. Agustín Gómez de la Cámara

Presidente de la Comisión de Investigación
del Hospital Universitario 12 de Octubre Madrid

Dr. Luis Miguel Ruilope

GEDEC Grupo Español de Estudios Cardiovasculares

11:00 h.: CAFÉ

11:20 h.: 2ª Mesa Redonda: Viabilidad de los Estudios Postautorización

Moderador: Prof. Alfonso Moreno González

Presidente de la Fundación para la Investigación en Salud
Presidente del Comité de Seguridad de Medicamentos de Uso Humano

Ponentes:

ANDALUCÍA:

Ilmo. Sr. D. Antonio Torres Olivera

Director General de Organización de Procesos y Formación
Consejería de Salud de la Comunidad Autónoma de Andalucía

CASTILLA-LEÓN:

Sra. D^a. Nieves Martín Sobrino

Directora Técnica de Farmacia

Gerencia Regional de Salud. Junta de Castilla y León

CATALUÑA:

Ilmo. Sr. D. Eugeni Sedano i Monasterio

Director General de Recursos Sanitaris

Departament de Sanitat i Seguretat Social de la Generalitat de Catalunya

MADRID:

Ilmo. Sr. D. Javier Hernández Pascual

Director General de Farmacia y Productos Sanitarios

Consejería de Sanidad de la Comunidad de Madrid

12:40 h.: 3ª Mesa Redonda: Necesidad y viabilidad de los Estudios Postautorización

Moderador: Ilmo. Sr. D. Fernando García Alonso

Director de la Agencia Española del Medicamento

Ponentes:

Dra. Paloma Cuenca

Directora División Médica Schering-Plough, S.A.

Dr. Juan Carlos Gómez

Director Médico Laboratorios Lilly

Dr. Ramón López

Director Médico Laboratorios Salvat

Dra. Carmen Marqués

Directora Médico Roche Farma, S.A.

Dr. Luis Usán

Director Médico Abbott Laboratories

14:00 h.: Conclusiones

Prof. Alfonso Moreno González

Presidente de la Fundación para la Investigación en Salud

Dr. Antón Herreros

Director de la Fundación para la Investigación en Salud

CLAUSURA