

Experiencia en España en la realización de estudios post-autorización. Actualización tras la implementación de la Orden SAS/3470/2009

13

ENERO 2011

9.30 a 14.30

SALÓN
DE ACTOS
del

Hospital Universitario
Ramón y Cajal

Accesos:

Autobús: Líneas 125 y 135
Metro: L10 "Begoña"
RENFE: C7 y C8, estación
Ramón y Cajal.
Taxi: Parada de taxis
Coche (parking público):
M-607 salida Km 9,100

PROGRAMA

- 09:30: Bienvenida** Paul Hudson (Presidente de AstraZeneca)
Javier Maldonado (Gerente del H. U. Ramón y Cajal)
Conferencia Inaugural: Cristina Avendaño (Servicio de Farmacología Clínica,
Hospital Universitario Puerta de Hierro).
- 10:00: Primera Mesa:** **Interpretación de la legislación desde el punto de
vista de cada implicado.**
Moderador: Inmaculada López-Fando
(Departamento. Médico y de Registros AstraZeneca)
CEIC: Francisco de Abajo (Universidad de Alcalá de Henares)
Investigación: Ángel Lanás (Hospital Clínico de Zaragoza)
Industria Farmacéutica: Mercedes Francés (Farmaindustria)
- 11:00: Café**
- 11:30: Segunda Mesa:** **Implementación práctica de la Orden SAS/3470/2009**
Moderador: Itziar de Pablo López de Abechuco
(Farmacología Clínica, H. U. Ramón y Cajal)
CC AA: Eva López (Instituto Aragonés de Ciencias de la Salud)
Investigación: Alfonso Carvajal (Instituto de Farmacoepidemiología,
Facultad de Medicina, Valladolid)
- Autoridades Sanitarias:** César de la Fuente (AEMPS)
Industria Farmacéutica: Luis Cordero (Dpto.Médico y de Registros AstraZeneca)
- 13:00: Tercera Mesa:** **Debate**
Moderador: Inés Margalet (Directora Médica y de Registros
de AstraZeneca)
Estarán presentes todos los ponentes anteriores.
- 14:00: Clausura** Inés Margalet (AstraZeneca)

Inscripción gratuita: herrerob.hrc@salud.madrid.org . Se confirmará inscripción.

Departamento Médico

AstraZeneca 