

ENCUENTRO

Implementación práctica de la directiva europea contra la falsificación de medicamentos

Aspectos relativos a los dispositivos de seguridad







Estimado amigo:

La publicación el pasado 9 de febrero del reglamento que detalla los actos delegados relativos a los dispositivos de seguridad que figuran en el envase de los medicamentos de uso humano, ha supuesto el pistoletazo de salida para que la industria farmacéutica cumpla con las normas de seguridad que serán obligatorias partir del 9 de febrero de 2019.

Los principales aspectos de la legislación se engloban en la Directiva sobre Falsificación de Medicamentos (DFM), que exige disponer de un sistema capaz de detectar los medicamentos falsificados: envases de medicamentos serializados con un código único, sellado a prueba de manipulación y la necesidad de ser verificada su autenticidad en el punto de dispensación antes de llegar a los pacientes.

Ha empezado, por tanto, la cuenta atrás para la creación de los repositorios nacionales que deben quedar conectados con el nodo europeo (European Hub), así como las entidades nacionales para la gestión de los mismos. En España, Farmaindustria, Aeseg, Fedifar y el Consejo General de Colegios Oficiales de Farmacéuticos ya han tenido las primeras reuniones para discutir sobre el sistema de gobernanza de dicha entidad.

También deberán comenzar a adaptarse a la nueva normativa los laboratorios, que serán responsables de la inclusión del identificador único en el envase, así como de su activación; la distribución, que tendrá que proceder a la desactivación de dicho código sólo en casos de riesgos de falsificación, como las devoluciones; y la farmacia comunitaria y de hospital, que tendrán que hacer esta misma operación antes de cada dispensación.

Para aclarar y debatir acerca de estos temas de actualidad, Diario Médico y Correo Farmacéutico organizan, el próximo 24 de mayo, la jornada "Implementación práctica de la Directiva Europea contra la Falsificación de medicamentos. Aspectos relativos a los dispositivos de seguridad", un evento imprescindible en el que se darán cita todos los protagonistas del sector.

Esperando que este encuentro sea de su interés, reciba un cordial saludo,

Soledad Ayala Fragoso

Directora de Programas
UNIDAD EDITORIAI CONFERENCIAS Y FORMACIÓN



- 9.15 Registro y recepción de los asistentes
- 9.30 Saludo y bienvenida:

Dña. Carmen Fernández FernándezDirectora CORREO FARMACÉUTICO Y DIARIO MÉDICO

Preside y modera la jornada:

Dña. Rosario García del Río Redactora Jefe CORREO FARMACÉUTICO

9.45 **APERTURA DE HONOR:**

Reglamento delegado que complementa la directiva sobre medicamentos falsificados. Posición de España. Plazos de las medidas a adoptar

Dña. Belén Crespo

Directora AGENCIA ESPAÑOLA DEL MEDICAMENTO Y PRODUCTOS SANITARIOS (AEMPS)

10.15 Coloquio y preguntas

10.30 Implementación en Europa

European Medicines Verification Organization (EMVO)

Dña. Sonia Ruiz Presidente EMVO

11.15 Coloquio y preguntas

11.30 Café



ENCUENTRO

Implementación práctica de la directiva europea contra la falsificación de medicamentos

12.00 Implicaciones prácticas en España de la próxima implementación de la directiva europea 2011/62/UE contra la falsificación de medicamentos. Creación del consorcio nacional

> **D. Emili Esteve** Director Técnico FARMAINDUSTRIA

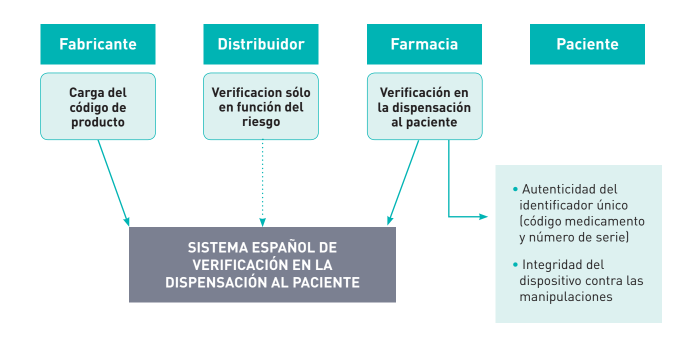
Dña. Ámalia Avilés Directora Técnica **AESEG** **Dña. Carmen Recio** Directora Técnica CGCOF

D. Miguel Valdés Director General **FEDIFAR**

13.30 Coloquio y preguntas

13.45 Cóctel

SISTEMA ESPAÑOL DE VERIFICACIÓN DE MEDICAMENTOS



ENCUENTRO

Implementación práctica de la directiva europea contra la falsificación de medicamentos

Fecha y lugar de celebración

Madrid, 24 de mayo de 2016

Auditorio Unidad Editorial Avda. de San Luis, 25 28033 Madrid

Tel. 91 443 53 36

Precio por inscrito: 550 € + IVA



Organiza:

Unidad Editorial Conferencias y Formación

Avda. de San Luis, 25. 28033 Madrid Tel.: 91 443 53 36 • Fax: 91 443 69 95 infoconferencias@unidadeditorial.es

Expansión

ELMUNDO

CORREO TARMACEUTICO

DIARIO MEDICO



#FalsificacionmedicamentosUE

Cómo inscribirse

- Entre en www.conferenciasyformacion.com
- Registrese como usuario
- Seleccione la conferencia a la que desea asistir y pulse "inscribase ahora"
- Indique el número de inscripciones y pulse "actualizar total" y a continuación "comprar"
- Compruebe que sus datos están correctos y pulse "enviar"
- Elija forma de pago: □ Tarjeta □ Transferencia
- Recibirá automáticamente confirmación de su inscripción vía e-mail

retenido un 15% en concepto de gastos administrativos.

Cancelaciones

• En caso de no cancelar la inscripción o hacerlo en menos de 24 horas, no será reembolsado el importe de la Conferencia.

 Si usted no puede asistir, tiene la opción de que un sustituto venga en su lugar, comunicándonos sus datos por escrito, al

 Para cancelar su asistencia, deberá notificarlo por escrito al menos 1 semana antes del comienzo del curso. En este caso será

Ventajas fiscales asociadas a esta conferencia

La cuota de inscripción de esta Conferencia constituye un gasto fiscalmente deducible tanto para empresas, Impuesto sobre Sociedades, como para profesionales, en el cálculo del rendimiento neto de actividades económicas, IRPF.

Al mismo tiempo, puede beneficiarse de una deducción en la cuota íntegra de ambos impuestos, por el 5% de su importe.

IBERIA 🊄 T

Transporte oficial

- Para vuelos Nacionales, Europeos e Intercontinentales, iniciando viaje en vuelos puros de IBERIA/ IBERIA EXPRESS, y destino final la ciudad donde se celebre el Evento y/o aeropuertos alternativos (OW y/o RT):
 - 45% de descuento sobre tarifas completas en Business
 - 50% de descuento sobre tarifas completas en Turista
- Para vuelos directos, operados por AIR NOSTRUM (IB-8000):
 - 30% de descuento sobre tarifas completas Business y Turista

Hoteles colaboradores

Indique su asistencia a este evento para formalizar su reserva (Consulte precio especial)



Hotel InterContinental Madrid Tel. de Reservas: 91 700 73 00



Hotel Petit Palace Embassy Tel. de Reservas: 91 431 30 60









