



**AGENDA: Seminario de actores: Aumentar la voz del paciente con las autoridades regulatorias de medicamentos – Sábado 23 de Agosto del 2014, 14:00 – 18:30**

<b>Presentando:</b> Eva María Ruiz de Castilla, IAPO	
<b>14:00</b>	<b>Registro</b>
<b>14:30</b>	<b>Bienvenida de Alianza Latina e IAPO</b> Jolanta Bilińska, IAPO y Carolina Cohen, Alianza Latina
<b>14:45</b>	<b>Panel 1: Adaptar las necesidades del paciente a las prioridades de las autoridades regulatorias de medicamentos (DRA)</b> <b>Panelistas:</b> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Diana Carmen de Oliveira, Agencia Nacional de Vigilancia Sanitaria (ANVISA), Brasil</li> <li>2. Tiago Farina Matos, Instituto Oncoguia, Brasil</li> <li>3. Nathália Molleis Miziara, Universidad de Sao Paulo</li> <li>4. Dr. Luis Villalba, La Federación Latinoamericana de la Industria Farmacéutica (FIFARMA)</li> </ol> <p><b>Cuestiones consideradas que están incluidas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ¿Cuál es el papel de la DRA en Latino América?</li> <li>• ¿Qué compromiso conjunto hay entre el paciente y accionista de la DRA?</li> <li>• ¿Cuáles son los ejemplos de compromiso efectivo?</li> <li>• ¿Qué estrategias ha asegurado esto?</li> </ul>
<b>16:00</b>	<b>Pausa</b>
<b>16:30</b>	<b>Panel 2: Barreras para la asistencia universal sanitaria</b> <b>Panelistas:</b> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Jose Luis Castro, Organización Panamericana de la Salud (PAHO) / Organización Mundial de la Salud (OMS) (WHO)</li> <li>2. Mariana Faria, Instituto Suramericano de Gobierno en Salud (ISAGS)</li> <li>3. Cesar Garrido, Centro Nacional para la Hemofilia, Venezuela</li> <li>4. Aline Silveira Silva, Ministra de la Salud, Brasil</li> </ol> <p><b>Cuestiones consideradas que están incluidas:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ¿Cómo pueden trabajar juntos los actores múltiples para asegurar el acceso a la calidad de la asistencia sanitaria?</li> <li>• ¿Cuáles son las barreras que hay que derribar para acceder a la asistencia sanitaria?</li> <li>• ¿Cómo los procesos regulatorios pueden dar soporte a la asistencia universal sanitaria?</li> <li>• ¿Quiénes toman las decisiones de quien puede acceder a qué?</li> <li>• ¿Qué efectos tiene procesos como regulación de los biosimilares, la evaluación de la tecnología en la salud y la farmacovigilancia, en el acceso a la asistencia sanitaria?</li> </ul>
<b>18:30</b>	<b>Cierra del Seminario</b>
<b>18:30</b>	<b>Recepción</b>

## **Biografía de Oradores del seminario**



### **Eva María Ruiz de Castilla, Perú**

Eva María es Directora de ESPERANTRA desde 2006, responsable de los Programas de Control de Cáncer y defensa del paciente. Su trabajo se ha orientado hacia la mejora de la calidad de vida de los pacientes con cáncer, la promoción de la salud y el reconocimiento de los derechos de los pacientes a tener acceso a un diagnóstico temprano y a recibir una atención y tratamiento adecuados. Eva María ha sido Asesora para las Naciones Unidas (ONU) en programas de desarrollo social para el Mercado Común Sur (MERCOSUR). Es fundadora de la red de Pacientes de Perú y de la Coalición de Pacientes de Cáncer y enfermedades crónicas, con la que ha conseguido grandes cambios en la sanidad pública de Perú. También es miembro del Comité del Departamento de Sanidad de Calidad y del Consejo Nacional de la Alianza MetaPeru Medicines Transparency Alliance.



### **Diana Carmen de Oliveira, Brasil**

Diana Carmen de Oliveira posee diploma en Farmacia expedido por la Universidad Federal de Ceará (1983), Maestría en Salud Pública de la Facultad de Medicina de la Universidad de Liverpool, donde defendió la tesis: Verificación de las Recetas en Instalaciones de Salud y Farmacias en dos Distritos de Salud en Guatemala (1998). Es especialista en la Gestión de Sistemas Locales de Salud, Escuela de Salud Pública del Estado de Ceará, donde ha participado en calidad de gerente de proyecto en el área de planificación y gestión. Ha realizado cursos de capacitación en liderazgo y gestión en el Haggai Institute, Amana Kay, y en la Escuela Nacional de Administración Pública (ENAP).

Se graduó como farmacéutica en la Universidad Federal del Estado de Ceará, habiendo ingresado al Departamento de Estado de Ceará, en el área de Supervisión y Planificación Regional, Cuidado Farmacéutico y Control y Evaluación de los Servicios de Salud, desarrollando actividades en apoyo de la descentralización de los servicios de salud y fortaleciendo el SUS. Dictó conferencias en la Escuela de Salud Pública de Ceará, ocupando asimismo puestos de gestión. Actuó como coordinadora del Centro Local para la Vigilancia en salud durante 6 años. La ANVISA la invite en 2007 para asumir el papel de Gerente de Inspección y Control de Riesgos en Alimentos. Actualmente ejerce la Gerencia General de Tecnología en Servicios de Salud en la Agencia Nacional de Vigilancia Sanitaria - ANVISA.



**Mariana Faria, Brasil**

Mariana Faria es la Jefe de Gabinete del Instituto Suramericano de Gobierno en Salud. Es abogada especializada en Políticas de Salud con Maestría en Salud y Políticas Públicas de la Fundación Osvaldo Cruz. Se desempeñó como Asesora Bilingüe en la Embajada de Taiwán y como Secretaria General del Centro Brasileiro de Estudios en Salud (Cebes). Prestó servicios para el INDES/BID en calidad de tutora académica durante un curso de Gestión de Resultados en Políticas de Salud.



**Tiago Farina Matos**

- Abogado egresado de la UniFMU en 2003;
- Posee posgrado en Derecho en el Área de Salud, Hospital de Clínicas de la Facultad de Medicina de la USP/SP - 2005-2006
- Especialista en Administración Hospitalaria y de Servicios de Salud de la Fundación Getúlio Vargas/SP 2007-2008
- Especialista en Derecho Sanitario, con diploma de la Facultad de Salud Pública de la USP/SP 2009-2010

- Director Jurídico y Coordinador del Núcleo de *Advocacy* del Instituto Oncoguia
- Miembro titular de la Comisión del Tercer Sector de la OAB/SP
- Miembro titular da Comisión de Derecho Sanitario de la OAB/SP
- Autor del Manual de los Derechos del Paciente con Cáncer, editado por el Instituto Oncoguia



**Cesar Garrido, Venezuela**

El Sr. Cesar Garrido es padre de un joven con hemofilia. Empresario. Es miembro del Comité Ejecutivo de la World Federation of Hemophilia (WFH). Tesorero y Gerente de Proyectos de la Asociación Venezolana para La Hemofilia (AVH). Voluntario activo de la AVH en los últimos 17 años, 12 de ellos en la WFH. El Sr. Garrido es también miembro del Comité Directivo de la Alianza Latina y miembro de IAPO para Latinoamérica. Se desempeña como Director del Programa de Hermanamientos de la WFH y es reconocido a nivel internacional

por su apoyo voluntario y asesoramiento de las comunidades de la hemofilia de varios países.



**Nathália Molleis Miziara, Brasil**

Nathália Molleis Miziara se graduó de la Facultad de Derecho de la Universidad de San Pablo en 2008. Posee Maestría en Derecho Económico de la Universidad de San Pablo, patrocinada por la Fundación de Amparo a la Investigación del Estado de San Pablo -FAPESP). Su área de investigación es la regulación económica del Mercado farmacéutico brasileiro. Se desempeña también como abogada en San Pablo.



**Aline Silveira Silva, Brasil**

Aline Silveira Silva es una farmacéutica cualificada, con diploma de MSc en Salud Pública y especialista en Vigilancia en Salud. Asesora Técnica en Evaluación de Tecnología de Salud en la Secretaría Ejecutiva del Comité Nacional de Incorporación de Tecnologías (CONITEC), Departamento de Gestión e Incorporación de Tecnologías en Salud (DGITS), Secretariado de Ciencia, Tecnología e Insumos Estratégicos (SCTIE) – Del Ministerio de Salud de Brasil. El CONITEC tiene a su cargo la labor de asesoría al Ministerio de Salud sobre la incorporación o desinversión en tecnologías de salud para el Sistema Público de

Salud (SUS) de Brasil, y el desarrollo y actualización de guías clínicas. Es miembro del Grupo Especial de Interés en Participación de Pacientes y Ciudadanos del *Health Technology Assessment International (HTAi)* y viene estudiando el tema desde 2009, época en la cual comenzó a prestar servicios para el Ministerio de Salud de Brasil.

Lattes: <http://buscatextual.cnpq.br/buscatextual/visualizacv.do?id=K4260386A1>

Linkedin: [https://www.linkedin.com/profile/view?id=128226013&trk=nav\\_responsive\\_tab\\_profile](https://www.linkedin.com/profile/view?id=128226013&trk=nav_responsive_tab_profile)



**Luis Villalba, Brasil**

Luis Villalba se graduó como médico (Universidad Central de Venezuela) y farmacólogo clínico (Hospital General de Massachusetts, Harvard y M.Sc. en Toronto), Trabajó en funciones académicas y asesorando a autoridades de registro antes de ingresar a la industria farmacéutica. Durante 30 años en la misma, ejerció varias posiciones de responsabilidad creciente (médicas, en mercadeo y gerencia general) en Venezuela, Suiza, Ecuador, Argentina y EEUU. Estuvo 12 años con Roche y 17 con Novartis, de la cual se retiró en 2008 como Presidente Corporativo para América Latina. Sirvió además como Vicepresidente del Comité LARC de PhRMA.



En colaboración con Celtic Pharma Holdings, grupo de inversión del Reino Unido, abrió Celtic Pharma West Coast LLC en San Francisco.

Desde 2012 está establecido Chile, donde ejerce consultorías y actividades pro bono. Desde mayo de 2014 es el Director Ejecutivo de FIFARMA.