

CURSO DE POSGRADO

Economía de la salud y los medicamentos

Cursada:

Clases virtuales sincrónicas

Coordinación académica:

Mg. Sonia Tarragona

Director Académico:

Dr. Alejandro Mentaberry

Audiencia:

Profesionales interesados en actualizar sus conocimientos sobre la estructura y dinámica del sector salud y la producción de medicamentos a partir de enfoques económicos, regulatorios y bioéticos.

La producción de medicamentos constituye un **factor crítico para las economías modernas**, no sólo porque el acceso a los mismos resulta esencial para el **funcionamiento social equitativo**, sino también por incidir en forma directa sobre la **producción animal**, un sector clave para la **seguridad alimentaria**. Por otra parte, tanto las tecnologías involucradas como la prevención de nuevas epidemias, aconsejan encarar esta temática bajo el enfoque de **“una sola salud”**.

El curso abordará las dinámicas del **mercado de producción y comercialización de medicamentos** haciendo un foco especial en la elaboración de **biofármacos**. El programa a desarrollar abarca una revisión de los conceptos de **farmacoepidemiología, farmacovigilancia y farmacoeconomía** y brinda una visión actualizada de los factores **económicos, normativos y reglamentarios** que condicionan el avance en este campo. El curso incluirá también una reseña de aspectos relativos a la implementación de **buenas prácticas y normas bioéticas** adecuadas en los procesos de desarrollo y aprobación clínica. Las distintas exposiciones harán especial referencia a la **producción nacional de biofármacos**, enfatizando las **experiencias y el grado de maduración** alcanzado por la industria, los temas vinculados a la **propiedad intelectual y las tendencias y perspectivas futuras** de su inserción en el mercado global.

INSCRIPCIÓN



Auspiciado por



Módulos del Curso

Módulo 1:

Se centrará en la descripción de la estructura económica del sector de salud y del mercado de medicamentos, tanto a nivel mundial como nacional, enfatizando en los factores relacionados a la producción de biofármacos para la salud humana y animal y en las tendencias y perspectivas futuras de estos sectores.

Módulo 2:

Introducirá los conceptos de farmacoepidemiología, incluyendo las distintas fases de la investigación clínica y los aspectos experimentales y bioéticos asociados con estos estudios. Este módulo abordará también los conceptos de farmacovigilancia y de farmacoeconomía, los que incluirán temas relativos a la eficacia, seguridad, gestión de riesgo y evaluación de los medicamentos, así como de análisis de efectividad, costos y beneficios.

Módulo 3:

Abordará la industria argentina de medicamentos, sus características y actores, incluyendo el análisis de las iniciativas y experiencias nacionales en este campo, así como el impacto de las mismas en el sistema de salud pública y el sistema productivo. Las exposiciones resaltarán en particular la importancia de los desarrollos en medicamentos de base biotecnológica.

Presentaciones transversales:

- Marco legal y a las regulaciones nacionales vigentes sobre la producción y comercialización de medicamentos.
- Buenas prácticas de manufactura y derechos de propiedad intelectual.



Plantel docente



Mg. Sonia Tarragona

Licenciada en Economía, Magíster en Finanzas Públicas (UNLP) y maestranda en Derecho Administrativo, con estudios de posgrado en Economía de la Salud y Regulación de Servicios Públicos. Cuenta con amplia experiencia en gestión de políticas públicas y liderazgo, destacándose como jefa de Gabinete del Ministerio de Salud durante la pandemia de COVID-19. Fue directora de Economía de la Salud, asesora en Política de Medicamentos y Coordinadora Nacional de la Comisión de Salud y Desarrollo para el MERCOSUR.

Actualmente, dirige la Maestría de Farmacopolíticas en la Universidad ISALUD y es consultora internacional para el BID. Además, es docente en universidades como la UNLP y FLACSO, y miembro del Consejo Académico del Diplomado en Economía de la Salud de la Universidad Dr. José Matías Delgado de El Salvador.

Fue Presidenta de la Asociación Argentina de Economía de la Salud y Directora General de la Fundación Mundo Sano. Ha realizado numerosos trabajos de consultoría e investigación, y ha publicado libros y artículos sobre políticas de medicamentos, evaluación de programas sanitarios y finanzas públicas.



Mg. Silvia L. Boni

Farmacéutica egresada de la UBA en 1986. Es Magister en Sistemas de Salud y Seguridad Social, título otorgado por la Universidad ISALUD en 2009. Trabaja en la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica desde 1992, ocupando hasta marzo 2024 el puesto de Directora de la Dirección de Evaluación y Gestión de Monitoreo de Productos para la Salud, desarrollando anteriormente otras funciones como Jefa del Departamento de Registro y Asuntos Reglamentarios y Coordinadora del Programa de de Pesquisa de Medicamentos Ilegítimos. Es Profesora Asociada en la Universidad de Belgrano y Docente de grado en la carrera de Farmacia de dicha Universidad, en la Universidad del Hospital Italiano. Es docente de Posgrado en Maestrías y Especializaciones dictadas en la Universidad Isalud, en la Maestría en Ciencia Reguladora dictada en conjunto por la ANMAT y la UBA. Es Miembro del Comité de Expertos de Asuntos Regulatorios de la Sociedad Argentina de Farmacéuticos y Bioquímicos Industriales y representa a la ANMAT en la Comisión Nacional de Control de la Resistencia Antimicrobiana (CONACRA).



Plantel docente



Dra. Noelia Burgardt

Doctora en Ciencias Básicas y Aplicadas y Licenciada en Biotecnología por la Universidad Nacional de Quilmes, donde actualmente es Investigadora Adjunta del CONICET en el Departamento de Ciencia y Tecnología. Su carrera incluye roles en la Agencia Nacional de Laboratorios Públicos y en el Laboratorio de Biofísica Molecular de la Universidad de Buenos Aires. En el ámbito académico, es Profesora Adjunta en la Universidad Nacional de Quilmes y ha sido docente invitada en cursos de posgrado en la Universidad de Buenos Aires. Su enseñanza se centra en ciencia, tecnología e innovación en el sector farmacéutico, así como en proteínas de membrana. Ha publicado numerosos artículos científicos y realizado investigaciones en la producción pública de medicamentos y biofármacos. También ha participado en presentaciones y reuniones científicas a nivel nacional e internacional, consolidándose como una figura destacada en su área de especialización.



Dra. Graciela Ciccía

Doctora en Farmacia y Bioquímica por la Universidad de Buenos Aires, se destaca en la articulación público-privada para el desarrollo de proyectos tecnológicos. Actualmente, es Directora de Innovación y Desarrollo Tecnológico del Grupo INSUD y miembro fundadora de la Cámara Argentina de Biotecnología, ocupando también cargos en el CONICET y la Unión Industrial Argentina. Ha sido Subsecretaria de Transferencia Tecnológica en la Facultad de Farmacia y Bioquímica de la UBA y Directora de Vinculación Científica y Tecnológica en el CONICET. Es autora de cinco libros y más de 40 publicaciones científicas. Su labor ha sido reconocida con premios como Innovar del Ministerio de Ciencia, Tecnología e Innovación, y fue destacada por la Legislatura de Buenos Aires como personalidad relevante en Ciencia y Tecnología.



Mg. Juan Correa

Con una sólida formación en derecho de patentes y propiedad intelectual, actualmente se encuentra realizando un Doctorado en la Universidad de Buenos Aires y ejerce como Investigador en el Instituto Max Planck para la Innovación y la Competencia. Su trayectoria incluye una Maestría en Derecho Cum Laude en Immaterialgüterrecht de la OMPI, OIT, Turín, y un Magíster en Derecho de la Propiedad Intelectual de FLACSO. Su experiencia previa abarca el Centro de Estudios Interdisciplinarios de Derecho Laboral y Empresarial de la Facultad de Derecho de la UBA, y el rol de editor en la revista «Temas de Derecho Industrial y Propiedad Intelectual». Ha contribuido al campo con numerosas publicaciones y trabajos de investigación en propiedad intelectual y derecho de patentes. Su labor se enfoca en América Latina, analizando cómo estos temas afectan el desarrollo económico y social. Su influencia se extiende a nivel internacional, consolidándose como un referente en su área.



Plantel docente



Mg. Manuel Donato

Farmacéutico especialista en hospital e investigador, cuenta con un Magíster en Efectividad Clínica. Actualmente, es Director Ejecutivo de la Comisión Nacional de Evaluación de Tecnologías Sanitarias y Excelencia Clínica (CONETEC) en el Ministerio de Salud de la Nación. Su rol en CONETEC destaca por la evaluación y mejora de tecnologías sanitarias y prácticas clínicas en el ámbito nacional.



Cdor. Eduardo Franciosi

Contador Público con una destacada trayectoria en el sector de la industria farmacéutica. Actualmente, se desempeña como Director Ejecutivo de la Cámara Industrial de Laboratorios Farmacéuticos Argentinos (CILFA) y Director de la Asociación Latinoamericana de Industrias Farmacéuticas (ALIFAR). Además, ocupa el cargo de Presidente del Directorio de Farmalink S.A., y es Presidente de la Unión Industrial de la Ciudad de Buenos Aires (UICBA), así como Titular de la Junta Directiva de la Unión Industrial Argentina (UIA). También ejerce como Director Académico de la Academia de Intercambio y Estudios Judiciales (AIEJ). Su liderazgo en estas instituciones subraya su influencia en el sector industrial y farmacéutico tanto a nivel nacional como regional.



Dr. Pablo José Lavarello

Investigador principal CONICET. Director del Centro de Estudios Urbanos Regionales (CEUR-CONICET) y Director (ad honorem) del Doctorado en Economía Política de la Escuela IDAES-UNSAM. Doctor en Ciencias en Económicas Universidad Paris XIII (Paris Nord, Francia), Magister en Política Económica de la UBA y Licenciado en Economía de la UNLP. Las principales áreas de investigación son la economía de la innovación, empresas multinacionales, política industrial y tecnológica desde una perspectiva (crítica) de la economía política.



Plantel docente



Dr. Gustavo Marin

Médico y Doctor en Medicina. Especialista en Clínica Médica, Farmacología Clínica y Gestión Pública (UNTREF). Magíster en Salud Pública, Economía de la Salud y Ciencia Política (UNLP). Ha sido consultor de la Organización Panamericana de la Salud en temas de medicamentos y médico Interno en la Asistencia Pública de París, Francia.

Es Investigador Independiente del CONICET y Docente Honorario Extranjero en la Universidad de París Diderot VII. Miembro Titular de la Farmacopea Argentina, es Profesor Titular de Farmacología Básica en UNLP. También dirige el Centro Universitario de Farmacología UNLP - OMS /WHO/PAHO.

En el ámbito de la gestión, ha ocupado cargos destacados como Director de Atención Primaria de la Salud en la Provincia de Buenos Aires, Director de Planificación de la Salud en el Ministerio de la Provincia y Director Provincial de Ciencia y Técnica en el CIC-PBA.



Mg. Miguel Ángel Maito

Licenciado en Economía por la UBA y Magíster en Derecho de la Integración Económica por la USAL - Université Paris. Tiene trayectoria en economía, integración económica y regulaciones sanitarias. Actualmente, trabaja como consultor independiente en políticas de comercio exterior y economía de la salud, tras haber sido Gerente de Comercio Internacional en CILFA y ALIFAR, y Director de Integración Económica en el Ministerio de Economía.

También ha sido investigador del CEIDIE de la UBA y colaborador de organizaciones como el BID y la OPS, destacándose en la gestión pública como representante en la Comisión de Comercio del MERCOSUR. Fue socio fundador de ACONA, una consultora especializada en políticas industriales y comercio internacional.

Es autor de libros y artículos sobre propiedad intelectual y comercio exterior, y ha sido miembro activo en comisiones de la Unión Industrial Argentina.



Ing. Ariel Plaza

Profesional con amplia experiencia en la estructuración y desarrollo de equipos en áreas como Producción, Planificación y Control, Ingeniería, Calidad, Logística, EHS&S, A&F, Comercial y RRHH, con un sólido conocimiento en Relaciones Laborales y Gestión de Proyectos. Ha ocupado diversas posiciones en las industrias Petroquímica, Química, Farmacoquímica y Servicios Industriales, incluyendo roles en Operación, Ingeniería de Procesos, Coordinación, Jefatura y Gerencia.

Especialista en el desarrollo y certificación de sistemas de gestión de calidad (ISO9001/cGMP), medio ambiente (ISO14001) y seguridad/ salud (OHSAS 18001/ISO 45001). Experto en la gestión de inventarios con WMS (SAP - Tango) y sistemas de mantenimiento (ManTec - SAP PM), así como en calidad (SAP QM - Labware LIMS - AS400) y documentación (Citrix - DocCompliance - Agile). Ha trabajado en la calificación y puesta en marcha de unidades productivas y en la optimización de procesos utilizando Six Sigma y Lean Sigma.

Su experiencia incluye la implementación de áreas cGMP para la producción de HPAPIs y APIs oncológicos, y ha participado en inspecciones cGMP de agencias internacionales como la FDA, MINDZDRAV, EDQM y COFEPRIS.

Plantel docente



Mg. Juan M. Santa María

Gerente General de Farmalink, la principal administradora de convenios de seguridad social en Argentina, con más de 25 años de experiencia en la industria farmacéutica y un profundo conocimiento del mercado argentino y latinoamericano. Ocupó roles destacados en IQVIA Solutions, donde fue Gerente General para Argentina y Cono Sur, y Director de Consultoría y Servicios para Latinoamérica, enfocándose en soluciones de información y tecnología para el sector salud.

Trabajó en diversos laboratorios farmacéuticos en áreas como Producción, Aseguramiento de la Calidad, Asuntos Regulatorios, Marketing e Inteligencia de Negocios. Es Licenciado en Ciencias Químicas por la UBA, con una Maestría en Administración de Negocios y una Diplomatura en Economía de la Salud de la Universidad de San Andrés. Es profesor titular en posgrados en la Universidad Isalud y ha sido profesor invitado en varias instituciones relacionadas con tecnología sanitaria y marketing farmacéutico.



Lic. Eduardo Spitzer

Biotecnólogo y Biólogo Molecular egresado de la Universidad CAECE de Buenos Aires, con posgrados en Bioprocesos en la Universidad Utah State y en formulación de Bioterapéuticos en el MIT. Ha sido docente en la cátedra de Biotecnología de su alma mater y es miembro fundador del comité de expertos en productos Biológicos de SAFYBI. También participa en comités de Alifar, CAB, y en grupos de trabajo de la OMS y la Asociación Internacional de Medicamentos Genéricos y Biosimilares.

Con más de 20 años de experiencia en la industria farmacéutica biotecnológica, ha ocupado roles clave como Jefe de Desarrollo en BIOSIDUS y actualmente es Director Científico en EleaPhoenix. En esta posición, lidera la Investigación y Desarrollo de Bioterapéuticos, Investigación Clínica y Asuntos Regulatorios. Ha desarrollado múltiples biomoléculas terapéuticas y liderado estudios clínicos importantes, incluyendo la Ivermectina para Covid-19 y la vacuna Sinopharm en colaboración con Fundación Huesped y Red Vacunar.



Dra. Lilia Stubrin

Investigadora Adjunta CONICET, Directora del Centro de Investigaciones para la Transformación, Universidad de San Martín, Argentina Lilia Stubrin es Licenciada en Economía por la Universidad de Buenos Aires (Argentina) y Doctora en Estudios Económicos y Políticos del Cambio Técnico por la Universidad de Maastricht (Países Bajos). Se especializa en estudios de la ciencia, la tecnología y la innovación, y el desarrollo productivo. Es investigadora adjunta del CONICET (Argentina) y consultora para organismos nacionales e internacionales. Directora del Centro de Investigaciones para la Transformación (CENIT) de la Universidad Nacional de San Martín (Argentina) y Coordinadora Académica del Doctorado en Economía de la Innovación de la misma universidad.