



Taller dirigido a los Puntos Focales Nacionales de Medicamentos Veterinarios de la OIE

XVI Seminario sobre Armonización del Registro y Control de Medicamentos Veterinarios

Cartagena de Indias, República de Colombia
20 – 25 de septiembre de 2010

Dentro del marco de las iniciativas de reforzamiento de la calidad de los Servicios Veterinarios, derivadas del actual Mandato de la OIE, se realizará el Taller para la capacitación de los Puntos Focales Nacionales de Medicamentos Veterinarios de las Américas, el cual se desarrollará entre los días 20 y 22 de Septiembre de 2010, en la ciudad de Cartagena de Indias, República de Colombia.

El Taller está dirigido únicamente a la participación de los Puntos Focales Nacionales de Medicamentos Veterinarios designados por los países del continente americano, e incluirá en la agenda temas relevantes de la OIE, así como las responsabilidades correspondientes a las funciones de los Puntos Focales.

En forma paralela a este Taller, el Servicio Veterinario de Colombia, la Asociación Nacional de Laboratorios de Productos Veterinarios (APROVET) y la división de industria veterinaria de la Federación Nacional de Comerciantes de Colombia (FENALCO) han planificado para el día martes 21 de septiembre el desarrollo la Sesión Plenaria de la Industria Veterinaria, abierta a los representantes de las Cámaras, asociaciones de empresas y a todo participante del sector privado.

El XVI Seminario del CAMEVET se realizará a partir del día 22 de Septiembre por la tarde hasta el 24 de Septiembre inclusive, e incluirá la revisión del estado de la implementación de los documentos ya armonizados por el Comité, así como las acciones de vinculación del CAMEVET con la OIE y otros organismos y proyectos regionales y globales.

Durante los días 23 y 24 de Septiembre, serán presentados diversos temas técnicos, que incluyen la continuidad de los avances logrados en torno a los documentos de trabajo planteados en los Seminarios anteriores, relativos a los siguientes temas:

- Piratería y prácticas ilegales
- Buenas Prácticas de Manufactura en ectoparasiticidas
- Requisitos para el registro de productos homeopáticos, fitoterápicos y complementos dietarios de uso veterinario
- Guía para el registro de inmunógenos de subunidades obtenidos por vía biotecnológica.
- Estabilidad en productos farmacológicos veterinarios
- Glosario de términos y definiciones



Por otra parte, el Seminario brindará el ámbito para la presentación y discusión del Plan Estratégico del CAMEVET, que definirá los objetivos y las metas para el Comité en los próximos años.

Finalmente, se ha planificado para el día 25 de septiembre la realización de un taller técnico, a cargo de la US Food and Drug Administration y el US Department of Agriculture, incluyendo varios temas de interés para los concurrentes.

Los futuros anuncios y las actualizaciones del programa preliminar, así como la información respecto a la sede del evento estarán disponibles en la página web de la Representación Regional de la OIE para las Américas, www.rr-americas.oie.int, así como en la página web del Instituto Colombiano Agropecuario, <http://www.ica.gov.co>



Programa preliminar

Taller para Puntos Focales Nacionales de Medicamentos
Veterinarios de la OIE

XVI Seminario sobre Armonización del Registro y Control
de Medicamentos Veterinarios
Comité de las Américas de Medicamentos Veterinarios (CAMEVET)

Cartagena de Indias, República de Colombia
20 – 25 de septiembre de 2010

**XVI Seminario sobre Armonización del Registro y Control de Medicamentos Veterinarios
Comité de las Américas de Medicamentos Veterinarios (CAMEVET)**

Cartagena de Indias, Colombia , 22 – 24 de septiembre de 2010

Día 1: miércoles 22 de septiembre de 2010

Hora	Tema	Duración	Disertante
10:00–14:00	Registro de participantes		
14:00–15:30	Sesión Inaugural <ul style="list-style-type: none"> • Asunción de Presidencia y Vicepresidencia • Discursos de apertura del Seminario <ul style="list-style-type: none"> ○ Representante Regional de la OIE para las Américas ○ Representantes de la Industria Veterinaria ○ Representante del sector oficial de la República de Colombia 	90 min	Dr. L. Barcos Dr. H. Cifuentes Sguerra (APROVET) Dr. R.Sarmiento (FENALCO) Gerente General ICA
15:30–16:00	<i>Coffee Break</i>		
	I Sesión - Relaciones del CAMEVET Aplicación de los documentos armonizados por el Comité		
16:00–17:00	Procedimientos para la participación de CAMEVET en las propuestas para la creación y modificación de estándares en la OIE Presentación del Informe de la Sesión General de la OIE. Responsabilidades del CAMEVET en el seguimiento de los temas discutidos.	60 min	Dr. L. Barcos Representación Regional de la OIE para las Américas
17:00–17:30	Resultados de la participación en la Conferencia de la OIE sobre Medicamentos Veterinarios en Medio Oriente - “Hacia la armonización y la mejora en el registro, distribución y control de calidad”	30 min	Dr. M. Minassian Secretario - CAMEVET

Día 2: jueves 23 de septiembre de 2010

Hora	Tema	Duración	Disertante
	I Sesión (Continuación)		
09:00–09:45	Presentación del Plan Estratégico del CAMEVET	45 min	Dr. Enrique Argento Mesa Ejecutiva CAMEVET
09:45-10:15	Estado de implementación de los documentos armonizados en el CAMEVET en los países miembros.	45 min	Dr. M. Minassian Secretario - CAMEVET
10:15–10:45	<i>Coffee Break</i>		
10:45-11:15	Conclusiones de la Reunión Plenaria de la Industria Veterinaria	45 min	(a designar)
11:15-11:45	Conclusiones del Taller para Puntos Focales Nacionales de Medicamentos Veterinarios ..	45 min	(a designar)
11:45-13:00	Mesa Redonda y discusión	75 min	Representantes del sector oficial y privado, con intervención de los asistentes
13:00-14:30	Almuerzo		

Día 2: jueves 23 de septiembre de 2010

Hora	Tema	Duración	Disertante
	II Sesión – Documentos de Trabajo		
14:30-15:00	Abordaje y registro de fitoterápicos en Medicina Veterinaria..... Presentación del documento de trabajo	30 min	Dra. Cristina Fisher Regner
15:00-15:30	Registro de productos homeopáticos de uso veterinario Presentación del documento de trabajo	30 min	Dra. Karen Vela – ICA Colombia
15:30-16:00	<i>Coffee Break</i>		
16:00–16:30	Guía para el registro de productos veterinarios nutraceuticos	30 min	Dr. C. Rufrano - CLAMEVET
16:30–17:00	Buenas prácticas de manufactura en ectoparasitocidas..... Presentación del documento final	30 min	Dr. C. Francia - CAPROVE
17:00–17:30	Reglamento de pruebas de eficacia en antiparasitarios de rumiantes y suinos Presentación del documento actualizado – Capitulo hemoparasitos	30 min	Dr. J. Lamberti - CAPROVE

Día 3: viernes 24 de septiembre de 2010

Hora	Tema	Duración	Disertante
	II Sesión – Documentos de Trabajo (Continuación)		
09:00–09:45	Guía para el registro de inmunógenos de subunidades obtenidos por vía biotecnológica.	45 min	Dra. A. Encinosa Liñero – IMV (Cuba)
09:45-10: 30	Presentación del Glosario de Términos y Definiciones	45 min	Dr. J. Grubissich - CAPROVE
10:30–11:00	<i>Coffee Break</i>		
11:00–11:45	Estabilidad en productos farmacológicos veterinarios.....	45 min	Dr. Adalid Fontalvo- ICA
11:45-12:30	Piratería y prácticas ilegales Presentación del documento de trabajo	45 min	H. Cifuentes Sguerra (APROVET)
12:30-13:00	Presentación de actividades de capacitación a desarrollar por el CAMEVET	30 min	
13:00–14:30	<i>Almuerzo</i>		
	III Sesión - Conclusiones y Recomendaciones		
14:30–15:15	Aprobación de la propuesta de sedes para los próximos Seminarios. Estado financiero. Lectura del balance anual	45 min	
15:15–16:00	Renovación de las autoridades de la Mesa Ejecutiva del CAMEVET Conclusiones y recomendaciones. Lectura y aprobación del documento final	45 min	
16:00	Entrega de distinciones en reconocimiento a los participantes del Comité Cierre del Seminario		



Otras actividades asociadas al evento

Lunes 20 de septiembre de 2010

20:00	<i>Cena oficial o Cocktail (a confirmar)</i>
-------	--

Martes 21 de septiembre de 2010

Hora	Tema
8:00–17:00	Reunión plenaria y encuentro empresarial de la Industria Veterinaria y Encuentro abierto a todos los representantes de las Cámaras, asociaciones y empresas participantes en el Seminario, con el fin de intercambiar posiciones y propuestas respecto a las actividades del CAMEVET, con la generación de un documento de referencia. Ver programa anexo

Sábado 25 de septiembre de 2010

Hora	Tema
8:30–17:30	Taller FDA/USDA - Ver programa anexo

Otra información de interés

El evento contará con servicio de traducción simultánea (Inglés – Español)

Sede del Evento

El Seminario se desarrollará en el Hotel Hilton Cartagena
Avenida Almirante Brion, El Laguito, Cartagena, Colombia 1774
Tel: 57-5-6650660 Fax: 57-5-6652211

El listado de los hoteles alternativos al que actuará como sede del evento, así como el contacto para las reservas puede ser consultado en la página del Instituto Colombiano Agropecuario – ICA <http://www.ica.gov.co/>

Traslado

Se ha designado a la empresa Avianca como transportador oficial del evento, con la negociación de tarifas especiales para los participantes. Para ello, contacte a la agencia organizadora, a través de la página web del ICA.

Inscripción

El costo de inscripción por participante será de 200 dólares estadounidenses, abonados al inicio del Seminario. La inscripción para los participantes del sector oficial es sin cargo.

Es recomendable la preinscripción al Seminario, sin cargo alguno, confirmando su participación a la Representación Regional de la OIE para las Américas, tel/fax (54-11) 4331-3919/4939/5158/5162/5165, o mediante e-mail a rr.americas@oie.int, con copia al Dr. Martín Minassian, Secretario del CAMEVET, secretaria@camevet.org. Asimismo, lo podrá realizar en la página web del ICA.



La inscripción al Seminario es independiente de la reserva hotelera.

Asimismo, estarán disponibles las actualizaciones del presente programa, así como la información pertinente a la realización del Seminario en el sitio web de la Representación Regional, como en la página web del Instituto Colombiano Agropecuario, ICA.

http://www.rr-americas.oie.int/es/proyectos/es_camevet.htm

<http://www.ica.gov.co/>

Importante – Visas para el ingreso a la República de Colombia

La República de Colombia exige el visado previo al ingreso para determinados países, para lo cual se recomienda la consulta al Ministerio de Relaciones Exteriores de la República de Colombia o a sus delegaciones consulares.

El listado de países y los requisitos para los trámites migratorios se encuentran disponibles en la página web <http://www.cancilleria.gov.co/> (seleccionando la opción “Servicios al Ciudadano”).

Reunión plenaria y encuentro empresarial de la Industria Veterinaria

Martes 21 de septiembre de 2010

Hora	Tema	Coordinador
8:00 - 8:20	Formación de Mesa Plenaria	
8:20 - 8:50	Logros obtenidos en CAMEVET hasta la fecha	Enrique Argento (CAPROVE)
8:50 - 9:20	Presentación de la Norma de Rotulado y Buenas Prácticas de Uso al Comité Científico de OIE en París	Dr. Carlos Rufrano (CLAMEVET)
9:20 - 10:00	Problemas existentes en la comercialización ilegal de productos veterinarios	Dr. Hernán Cifuentes Sguerra (APROVET)
10:00 - 10:45	Sistemas de trazabilidad /rastreadabilidad de implementación complicada o inaplicable.	Dr. Carlos Francia (CAPROVE)
	Técnicas Analíticas	
	Interacción del producto con el envase	
10:45-11:15	<i>Coffee Break</i>	
11:15 - 11:45	Exceso de normativas Superposición de normas dictadas por distintos organismos.	Dr. Hernán Cifuentes Sguerra (APROVET)
11:45 - 12:30	Cierre y conclusiones	
12:30 – 14:00	Almuerzo	
14:00 - 17:00	Encuentro empresarial de la industria veterinaria Ámbito de encuentro comercial para los participantes de la industria veterinaria del continente.	

Taller FDA/USDA

Actualización en el Registro de Medicamentos y Biológicos de Uso Veterinario

Cartagena de Indias, Colombia , 25 de septiembre de 2010

Sábado 25 de septiembre de 2010			
Hora	Tema	Duración	Disertante
8:30–9:30	FDA en America Latina	60 min	G. Kopper, FDA
9:30–10:30	Implementación de las nuevas guías de VICH de farmacovigilancia para biológicos en los Estados Unidos de América	60 min	R. Hill, USDA
10:30	<i>Coffee Break</i>		
11:00-13:00	Consideraciones especiales para la aprobación de medicamentos antimicrobianos <ul style="list-style-type: none"> ○ Informe sobre la revisión de la guía de VICH sobre impacto de residuos en la flora intestinal humana ○ Cómo la evaluación de los efectos en la flora intestinal influencia el IDA de una droga ○ Estructurando las condiciones de aprobación del uso para mitigar la resistencia antimicrobiana de drogas antimicrobianas 	120 min	H. Fernández H. Fernández S. Piñeiro
13:00-14:15	<i>Almuerzo</i>		
14:15-15:30	Rol de química de residuos en la aprobación de drogas para animales <ul style="list-style-type: none"> ○ Comparación del proceso de aprobación <ul style="list-style-type: none"> ○ Productos pioneros ○ Productos genéricos ○ Uso menor/Especies menores ○ Determinación del periodo de resguardo 	45 min	L. Friedlander
15:30-16:00	<i>Coffee Break</i>		
16:00-16:45	Programas de residuos de los Estados Unidos	45 min	D. Cera
16:45-17:30	Discusión con la audiencia	45 min	
17:30	Cierre y distribución de certificados		