

Conferência Regulatória Latino-Americana DIA



FIFARMA teve o prazer de participar na DIA Latin American Regulatory Conference (Conferência Regulatória Latino-Americana da Associação de Informação sobre Medicamentos - DIA), realizada em Miami, Flórida, nos dias 24 e 25 de fevereiro de 2020. Esta reunião anual é um evento significativo na agenda regulatória na América Latina. Mais de 100 assistentes de 17 países se reuniram para discutir o progresso e a implementação de iniciativas de convergência regulatória na América Latina! Ali estiveram muitos dos nossos membros da FIFARMA, peritos em matéria regulatória da indústria e da associação.

Conferencistas líderes, incluindo funcionários da OPS, agências reguladoras nacionais incluindo ANVISA, ANMAT, US FDA e CARPHA, acadêmicos e especialistas na indústria, participaram neste evento. Com 9 painéis sobre uma ampla variedade de temas, incluindo terapias avançadas, evidência do mundo real, fabricação contínua, rotulado eletrônico, gestão do ciclo de vida e convergência regulatória; os assistentes participaram em debates



para facilitar a cooperação multirregional, a harmonização global e as melhores práticas relacionadas com o panorama regulatório da América Latina.

Foi emocionante para a FIFARMA participar na sessão “Confiança e Fortalecimento dos Sistemas Regulatórios” (Reliance and Regulatory Systems Strengthening). Rebecca Lumsden, líder do grupo de trabalho de regulação e produtos biológicos da FIFARMA, se juntou aos palestrantes da OPS, da CARPHA e à autoridade reguladora de El Salvador para compartilhar a perspectiva da indústria sobre este tema, cada vez mais importante para a região.

Quais são os fatores para a implementação bem-sucedida da dependência regulatória? Em que fase pode-se aplicar a confiança dentro do processo regulatório? Que informação de avaliação é necessária? Quais são as lições na data dos programas de confiança existentes na região? Estas são só algumas das perguntas que foram exploradas nesta sessão.

Foi fantástico ver que, ao longo da conferência, todos os debates das diferentes partes interessadas centraram-se na construção de uma regulação segura e eficaz dos medicamentos. [As boas práticas regulatórias](#) são essenciais para garantir que os pacientes na América Latina recebam medicamentos e dispositivos inovadores de alta qualidade.

Agradecemos à DIA por gerar espaços de discussão e assim melhorar o ambiente regulatório na região, tendo o bem-estar do paciente como foco principal e continuar promovendo iniciativas estratégicas que melhorem a colaboração e a cooperação na região para a regulação de medicamentos.