

# Agenda provisória do III Seminário Brasil - Japão sobre Regulações de Produtos Farmacêuticos e Equipamentos Médicos

Data: 4 de outubro de 2016, de 9:00 às 18:00

Local: Salas Adoniram Barbosa e Cartola - Hotel Novotel Jaraguá

Rua Martins Fontes, 71 - Bela Vista - São Paulo

Capacidade: 170 vagas

Organização: ANVISA, MHLW/PMDA /JETRO

Apoio: Indústria de Medicamentos e Produtos para a Saúde

Brasil: INTERFARMA/ SINDUSFARMA/ ABIMO/ABIMED

Japão: Associação Industrial Farmacêutica do Japão (JPMA) /Indústria Japonesa de Produtos para a Saúde

Sessões	
09:00-09:45	<b>Declarações de Abertura</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• Dr. Jarbas Barbosa, Diretor Presidente, ANVISA</li><li>• Dr. Takahiro Nakamae - Cônsul-Geral do Japão em São Paulo</li><li>• Yoshihiko Sano, MHLW</li><li>• Dr. Takao Yamori, Diretor Executivo, PMDA</li><li>• Atsushi Okubo, Diretor-Presidente, JETRO Brazil</li><li>• Masayuki Suzuki , Diretor-Presidente, Terumo Medical do Brasil Ltda.</li><li>• Joffre Moraes, Gerente de Estratégia Regulatória, ABIMO</li></ul>
10:00-10:30	<b>Atualização recente desde o último Seminário</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• MHLW - Yoshihiko Sano</li><li>• ANVISA - Patrícia Tagliari</li></ul> Moderadora - Lilian Cunha
10:30-11:30	<b>Melhoria na Eficiência da Revisão de Medicamentos e Produtos para a Saúde (Convergência Regulatória)</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• Empenho do Japão PMDA - Naoyuki Yasuda</li><li>• Melhoria na autorização de comercialização de medicamentos e produtos para saúde em consonância com as melhores práticas internacionais ANVISA - Balbiana Sampaio Oliveira</li></ul> Perguntas e Respostas
11:30-11:45	Coffee Break
11:45-12:45	<b>Melhoria na Eficiência da Revisão de Medicamentos e Produtos para a Saúde (Convergência Regulatória)</b> <b>[Parte de Medicamentos]</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• Proposta da indústria japonesa - Takeshi Shigihara - JFMDA</li><li>• Proposta da indústria brasileira - Rosana Mastellaro - SINDUSFARMA</li></ul> <b>[Produtos Médicos ]</b> <ul style="list-style-type: none"><li>• Proposta da indústria japonesa; Kotaro Ichikawa - Nihon Kohden do Brasil</li><li>• Proposta da indústria brasileira - Angelica Marques - ABIMED</li></ul> Painel de Discussão

12:45-13:45	Pausa para almoço
13:45-14:45	<p><b>Fortalecendo a cooperação entre indústria e órgãos reguladores, demanda da indústria</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Atividades da indústria japonesa no Brasil Kiyo Tsujimoto, JETRO São Paulo</li> <li>• Atividades da indústria brasileira para convergência internacional Dr. Antonio Britto - Presidente Executivo - INTERFARMA</li> </ul> <p>Perguntas e Respostas</p>
14:45-15:45	<p><b>Certificação de Qualidade de Produtos para a Saúde (QMS) e Medicamentos</b></p> <p>Moderador: Cleber Ferreira - ANVISA</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• PMDA - Tendências Recentes Naoko Sato, PMDA</li> <li>• ANVISA - Resultados das atividades do MDSAP Fabio Quintino, ANVISA</li> <li>• Proposta da indústria brasileira de prdoutos para saúde Joffre Moraes, ABIMO</li> </ul> <p>Painel de Discussão</p>
15:55-16:10	Coffee Break
16:10-17:10	<p><b>Cooperação com a Farmacopeia e outros assuntos</b></p> <p>Moderador: Yoshihiko Sano - MHLW</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Farmacopeia Japonesa Dr Naoyuki Yabana, PMDA</li> <li>• Farmacopeia Brasileira Varley Sousa , ANVISA</li> <li>• Proposta da indústria brasileira de medicamentos Jair Calixto - SINDUSFARMA</li> </ul> <p>Painel de Discussão</p>
17:10-17:30	<p>Comentários de Encerramento</p> <p>ANVISA Patricia Tagliari PMDA Dr. Takao Yamori</p>

Para inscrições, acesse: [www.jetro.go.jp/brazil](http://www.jetro.go.jp/brazil)