



# Noviembre 22

## “Planes de manejo de riesgos, una perspectiva integral y simplificada”

### Temario

- Antecedentes y marco regulatorio global, regional y local
- ¿Qué es un Plan de Manejo de Manejo de Riesgos?: Los conceptos y principios
- Los retos en México: ¿Estamos listos?



**Ponente: QFI Josué Bautista Arteaga**

Químico Farmacéutico Industrial, egresado de la Escuela Nacional de Ciencias Biológicas del Instituto Politécnico Nacional, con 12 años de experiencia en la Industria Farmacéutica. Cuenta con un diplomado en Administración Farmacéutica por el Instituto Tecnológico y de Estudios Superiores de Monterrey.

Miembro del comité directivo de la Asociación Mexicana de Farmacovigilancia (AMFV), siendo el vicepresidente y coordinador del grupo de trabajo de Normatividad, además es miembro del comité organizador del congreso nacional de Farmacovigilancia y Tecnovigilancia, asimismo es miembro del comité directivo de la Asociación Farmacéutica Mexicana (AFM) como Subdirector de Relaciones con la Autoridad Sanitaria. También es colaborador de la revista Código F de CANIFARMA.

Ha participado como ponente en diversos foros de Regulación Sanitaria, Investigación Clínica, Farmacovigilancia, Tecnovigilancia además de ser docente en materia de Farmacovigilancia en el IPN, UMAN e INEDUFARM.

Ha desempeñado varios roles dentro de la industria, en las áreas de Control de Calidad, Aseguramiento de Calidad, Información Médica y Farmacovigilancia, laborando en empresas como Wyeth, GlaxoSmithKline y Merck Sharp & Dohme, actualmente es Sr. Director, Regional DSU Head Americas