



Medicamentos derivados de plasma

oportunidades, retos y amenazas del nuevo reglamento

1 de diciembre de 2022. Colegio de Médicos de Madrid. Calle Santa Isabel 51.

La Comisión Europea ha hecho pública su propuesta de reglamento sobre las normas de calidad y seguridad de las sustancias de origen humano destinadas a su aplicación en el ser humano y por el que se derogan las Directivas 2002/98/CE y 2004/23/CE.

Analizar lo que aporta este nuevo reglamento y determinar su impacto sobre el modelo español de bancos de sangre y la obtención y utilización de sustancias de origen humano y, concretamente, medicamentos derivados del plasma es el objetivo de la jornada.

Programa

15:30 Acreditación.

16:00 Bienvenida.

16:05 Introducción. Claves de la propuesta de nuevo reglamento.

16:30 Primera mesa. Valoración de la propuesta de reglamento desde el punto de vista de los centros que trabajan con sustancias de origen humano (SoHO).

- **Luisa Barea**, directora gerente del Centro de Transfusión de la Comunidad de Madrid.
- **Cristina Arbona**, directora del Centre de Transfusió de la Comunitat Valenciana.
- **José Antonio García Erce**, director del Banco de Sangre y Tejidos de Navarra.
- **Miguel Ángel Vesga**, director del Banco de Sangre de País Vasco.

17:15 Segunda mesa. Valoración de la propuesta de reglamento desde el punto de vista clínico.

- **Elena Seoane**, coordinadora de la Unidad de Referencia Nacional en Inmunodeficiencias del Hospital General Universitario Gregorio Marañón.
- **Luis Larrea**, presidente de la Sociedad Española de Transfusión Sanguínea y Terapia celular.
- **Ramiro Núñez**, jefe de Sección del Servicio de Hematología del Hospital Virgen del Rocío*.
- **Bruno Montoro**, coordinador del Grupo Español de Medicamentos Hemoderivados de la Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria.
- **Carlos Jiménez**, presidente de la Asociación Española de Déficits Inmunitarios Primarios.

17:45 Debate entre todos los participantes.

18:30 Retos para España de la propuesta de directiva.

- **Antonio Blázquez**, jefe del Departamento de Medicamentos de Uso Humano de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios.

19:00 Final de la Jornada.

*pendiente de confirmación

ORGANIZA

diariofarma

COLABORA



Inscripciones aquí 