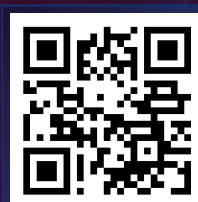


7 y 8 de octubre 2026 · La Rural, Buenos Aires

Congreso SAFYBI 2026

VII Congreso Internacional &
XVIII Congreso Argentino de
Farmacia y Bioquímica Industrial.



Un programa con los temas que están transformando la industria

¡Conocé las primeras conferencias confirmadas!

Los mayores **referentes nacionales e internacionales** analizan los principales desafíos actuales de la industria farmacéutica.

Un programa **desarrollado por el Comité Científico junto a 17 comités de expertos integrado por más de 180 profesionales** con gran trayectoria y enfoque multidisciplinario.

Ejes temáticos que marcan agenda

Cuatro ejes transversales que hoy ocupan la agenda del sector en Argentina, América Latina y el mundo.



Transformación tecnológica e inteligencia artificial



Evolución regulatoria e innovación científica



Sostenibilidad y competitividad del sector



Desarrollo del talento y nuevos modelos de trabajo



2 días
de Congreso

3 auditorios
en simultáneo

36 conferencias
de alto nivel

Conferencias, paneles y Networking con los principales referentes de la industria farmacéutica y biofarmacéutica.

2 días

3 auditorios

PROGRAMA PRELIMINAR

 **Miércoles 07/10**

 **Auditorio anvac**

 **13:00**

Patentes: Desafíos y Oportunidades en un mercado en transformación

El nuevo escenario de patentes y propiedad intelectual nos permitirá analizar las tendencias en Argentina y a nivel mundial para proteger la innovación, expandirse hacia mercados de Latinoamérica y el resto del mundo en un entorno cada vez más dinámico y competitivo.

 **DR. CARLOS MARÍA GALLO** | PRESIDENTE DEL INSTITUTO NACIONAL DE LA PROPIEDAD INDUSTRIAL (INPI) DE ARGENTINA
 **DR. MARIANO GENOVESI** | GERENTE DE ASUNTOS JURÍDICOS Y DE LA PROPIEDAD INTELECTUAL EN CILFA

 **14:35**

Microbiología 4.0: cuando el laboratorio deja de correr sobre papel

Superar el papel y modernizar el laboratorio microbiológico. Cómo digitalizar la trazabilidad, integrar sistemas LIMS/ERP y garantizar la integridad de datos (ALCOA+) para lograr liberaciones más rápidas, eficientes y 100% auditables.

 **Q.F. CELINA CANEPA** | GERENTE DE SERVICIOS ANALÍTICOS EN MEGA LABS PARQUE DE LAS CIENCIAS
 **Q.F. LORENA GARCÍA** | JEFE DE SERVICIOS ANALÍTICOS EN MEGALABS PARQUE DE LAS CIENCIAS
 **Q.F. MAGDALENA CUELLO** | JEFE DE MICROBIOLOGÍA EN MEGALABS PARQUE DE LAS CIENCIAS

 **15:45**

Visión del mercado Farmacéutico actual

 **LIC. JUAN MANUEL NAVIA BARRERA** | CEO EN IQVIA

 **16:35**

Presente y futuro de la industria farmacéutica: Visión de las Cámaras Empresariales

 **DR. MARCELO BURSTEIN** | PRESIDENTE EN COOPERALA (CÁMARA EMPRESARIA DE LABORATORIOS FARMACÉUTICOS)
 **LIC. JORGE BELLUZO** | PRESIDENTE EN CILFA (CÁMARA INDUSTRIAL DE LABORATORIOS FARMACÉUTICOS ARGENTINOS)
 **CDOR. GASTÓN DOMINGUES CAETANO** | PRESIDENTE EN CAEME (CÁMARA ARGENTINA DE ESPECIALIDADES MEDICINALES)

 **17:45**

anvac Conferencia de Sponsor

Determinación de Solventes Residuales por Headspace-GC: del fundamento a la aplicación real según USP <467>

Fundamentos y aplicación práctica de la técnica de headspace acoplada a cromatografía gaseosa para cuantificar solventes residuales, con foco en los parámetros críticos del método y los criterios de validación.

 **ING. GERMÁN MÜLLER** | FUNDADOR Y DIRECTOR TÉCNICO ANVAC

 **18:35**

Tecnología de Manufactura Continua: impulsando la nueva generación de formas sólidas

Presentación de los últimos avances técnicos en la fabricación continua de formas farmacéuticas sólidas a nivel mundial.

 **FARM. LEANDRO ESPÓSITO** | DIRECTOR EN TECFARMA

 **13:00****Conferencia de Sponsor**

Implementación exitosa del eReporting industria según Disposición ANMAT 3031/24: lecciones aprendidas y como evitar sanciones

Balance de la implementación del sistema eReporting industria bajo la Disposición ANMAT 3031/24: experiencias, errores frecuentes de codificación MedDRA y criterios para un flujo de notificación robusto y auditable.

 **DRA. ETHEL C. FELEDER** | DIRECTORA EN FP CLINICAL PHARMA **14:35**

Estrategias de I+D y propiedad intelectual en la industria biofarmacéutica: un enfoque PCT y regulatorio

 **15:45**

Productos Médicos: nuevas estrategias regulatorias de ANMAT para la simplificación de trámites y procesos

Panorama de las estrategias de ANMAT para la simplificación de trámites de productos médicos, el enfoque de reliance y el fortalecimiento de la fiscalización poscomercialización, en un sistema regulatorio basado en riesgo.

 **ING. LORENA TERRIZZANO** | DIRECTORA NACIONAL EN INPM (INSTITUTO NACIONAL DE PRODUCTO MÉDICOS) / ANMAT **16:35**

Estabilidad en tiempo de espera de graneles y semielaborados en el marco de Quality by Design. Estrategias para el cumplimiento regulatorio y flexibilidad en desarrollo farmacéutico

Basados en guías internacionales (ICH, WHO, EMA) para definir tiempos de almacenamiento seguros y fundamentados en la fabricación es clave para garantizar la calidad e integridad de procesos intermedios.

 **LIC. RODOLFO RUBIO GARCÍA** | SOCIO EN BIOELIGA S.R.L. **17:45**

OEE (Eficacia General del Equipo) en líneas de manufactura

Cómo lograr maximizar la eficiencia real de tus líneas de envasado. Identificá y eliminá las pérdidas de disponibilidad, rendimiento y calidad en procesos de blisteado, estuchado y serialización para optimizar tus tiempos de producción.

 **ANÍBAL H. SAN JUAN** | DIRECTOR EN R&D PACKAGING CONSULTORES **18:35**

Más Allá del Packaging: Automatización y Transformación de los Procesos de Empaque

Optimizar el empaque: más eficiencia, trazabilidad y cero errores. Descubrir cómo la automatización y digitalización en el acondicionamiento fortalecen la calidad, reducen costos y garantizan un cumplimiento regulatorio robusto.

 **ING. JORGE AVELLANEDA** | GERENTE TÉCNICO PARA SUDAMÉRICA EXCL BRASIL EN KLÖCKNER PENTAPLAST Y MIEMBRO DEL COMITÉ DE EXPERTOS EN MATERIAL DE EMPAQUE SAFYBI

 13:00

Equipos extraordinarios en tiempos de IA

Potenciar los equipos en la era de la IA. Cómo superar el miedo a la obsolescencia (FOBO), fomentar la seguridad psicológica y combinar la Inteligencia Auténtica con la Artificial para construir una cultura de alto rendimiento.

 **DR. ALEJANDRO MELAMED** | CEO EN HUMANIZE CONSULTING 13:50 **Acto de Apertura Congreso SAFYBI 2026** 15:00 

Del otro lado de la Mesa: mirada de ANMAT sobre las inspecciones regulatorias

Las observaciones más frecuentes de ANMAT. Una mirada directa desde la perspectiva regulatoria sobre los desafíos críticos en inspecciones GMP, conocer esta mirada de la agencia nos prepara para auditorías exitosas.

 **ANMAT** 15:50

Excelencia Operacional en Industrias altamente reguladas: ¿Estamos listos para evolucionar?

Principios y aplicación práctica de la excelencia operacional en la industria farmacéutica: metodologías de mejora continua, liderazgo y gestión del cambio, sin comprometer la calidad ni el cumplimiento GMP.

 **LIC. JUAN HELLERS** | GERENTE DE EXCELENCIA OPERACIONAL EN LAB. RICHMOND 17:00

Inspecciones Regulatorias de Alta Vigilancia Sanitaria: Estrategias de Preparación y Gestión Exitosa

Las inspecciones de autoridades regulatorias de alta vigilancia sanitaria constituyen un hito estratégico para la industria farmacéutica, compartir experiencias es clave para transformar las auditorías GMP en una ventaja competitiva para abrir nuevos mercados globales.

 **FARM. LUCAS MARLETTA** | DIRECTOR TÉCNICO / LICENSE TO OPERATE CENTER HEAD EN ROCHE ARGENTINA **FARM. HUGO CALANDRIELLO** | GERENTE DE CALIDAD CORPORATIVO EN AMEGABIOTECH **ING. LAURA R. DÍAZ BAO** | CONSULTORA INDEPENDIENTE 17:50

Ética y responsabilidad del equipo técnico en la industria farmacéutica

La toma de decisiones en la industria farmacéutica requiere criterios técnicos, regulatorios y éticos. Se abordará la responsabilidad del equipo técnico, la independencia de criterio y el compromiso con las Buenas Prácticas, como pilares de la calidad y la seguridad del paciente.

 **DRA. NORMA BELIXÁN** | CONSULTORA INDEPENDIENTE 18:35**Conferencia de Sponsor**

Bioequivalencia sin fronteras: integridad del dato y trazabilidad. Lecciones de los estudios como base para una evaluación regulatoria exitosa en Latinoamérica.

La integridad de datos es uno de los principales motivos de rechazo regulatorio de los estudios de biodisponibilidad y bioequivalencia (BA/BE). Conocé el marco ALCOA+, los requerimientos FDA y ANMAT, y una checklist práctica para evitar fallas clínicas y analíticas en inspecciones regulatorias.

 **DRA. ETHEL C. FELEDER** | DIRECTORA EN FP CLINICAL PHARMA

 **13:00**

Modificaciones Post Registro de Productos Biológicos: claves para interpretar el nuevo escenario regulatorio

Principales novedades de la normativa ANMAT sobre modificaciones post registro de productos biológicos, con criterios de evaluación e implicancias prácticas para su implementación en la industria.

 **ANMAT** **13:50****akribis Conferencia de Sponsor**

Presión Diferencial en Áreas Limpias: claves técnicas para el control de la contaminación y el cumplimiento GMP

Principales criterios técnicos y GMP para el diseño, instalación y monitoreo de la presión diferencial en áreas limpias, con foco en cascadas de presión, instrumentación, alarmas, integridad de datos y sistemas CMS/BMS.

 **ING. BRUNO ALBUQUERQUE** | DIRECTOR EN VAISALA / MIEMBRO DE ISPE BRASIL **14:40**

Terapias avanzadas: preparando los sistemas regulatorios para la próxima revolución terapéutica

Tendencias internacionales, desafíos científicos y competencias regulatorias requeridas para acompañar el desarrollo de terapias génicas, celulares y de ingeniería de tejidos.

 **DR. LEANDRO LEPERA** | DIRECTOR DE EVALUACIÓN Y CONTROL DE BIOLÓGICOS Y RADIOFÁRMACOS EN INAME / ANMAT **BIOTEQ. GABRIELA BRAVO** | PROFESIONAL EN BIOTECNOLOGÍA EN DIRECCIÓN DE EVALUACIÓN Y CONTROL DE BIOLÓGICOS Y RADIOFÁRMACOS EN INAME **DR. MARIANO SABORIDO** | DOCTOR EN CIENCIAS BIOLÓGICAS EN DIRECCIÓN DE EVALUACIÓN Y CONTROL DE BIOLÓGICOS Y RADIOFÁRMACOS EN INAME **15:50**

Del desarrollo al registro: actuales desafíos regulatorios de los biosimilares en el contexto nacional e internacional

Etapas clave del desarrollo de biosimilares – comparabilidad, requerimientos preclínicos y clínicos – y su marco regulatorio en el contexto nacional e internacional.

 **FARM. ADRIANA CAREY** | DIRECTORA TÉCNICA Y GERENTE DE ASUNTOS REGULATORIOS EN GEMABIOTECH SAU **16:40**

Reliance y reconocimiento regulatorio: una nueva era para la evaluación de medicamentos

Fundamentos del modelo de regulatory reliance, experiencias internacionales y su impacto en la evaluación de medicamentos y en la práctica de Asuntos Regulatorios en Argentina y la región.

 **17:30**

Tendencias actuales en tecnologías de distribución de medicamentos bajo temperatura controlada

Novedades globales en tecnologías de logística farmacéutica para temperaturas especiales: materiales de cambio de fase, sistemas de aislación sustentable y monitoreo continuo de la cadena de frío.

 **LIC. ESTEBAN TUBERT** | QUALITY MANAGER EN TETRAQUÍMICA S.A.

 **13:00** 

Vertical Start-Up en plantas farmacéuticas. Construyendo calidad desde la puesta en marcha

Vertical Start-Up, logra que las transferencias de tecnología sean más rápidas, predecibles y fluidas. Es un marco teórico/práctico que reduce la variabilidad, acelera la preparación y crea un lenguaje común.

 **ING. CLAUDIO DÍAZ** | GLOBAL PROCESS EXCELLENCE MANAGER EN GRÜNENTHAL

 **13:50** 

Transformación Digital en la Cadena de Suministro: Integración de Sistemas, Inteligencia Artificial y Automatización para una Logística Centrada en el Paciente

Tendencias de transformación digital en la cadena de suministro farmacéutica: automatización, integración de sistemas e inteligencia artificial aplicadas a una logística centrada en el paciente.

 **LIC. LUCAS GARCIA MERAYO** | GERENTE DE CENTRO DE DISTRIBUCIÓN EN ELIS GROUP

 **14:40**  **Conferencia de Sponsor**

Espectrometría de masas aplicada al desarrollo y control de calidad de medicamentos

Focalizada en la caracterización de oligonucleótidos y péptidos, y la determinación de impurezas genotóxicas. Uso de herramientas avanzadas de procesamiento de datos en la interpretación de sistemas complejos.

 **DR. DIEGO GRASSI** | DIRECTOR CIENTÍFICO EN ANALYTICAL TECHNOLOGIES

 **15:50**

Data Integrity y ALCOA+ del registro manual a los sistemas computarizados

Aplicación de los principios ALCOA+ en documentación en papel y en sistemas computarizados, con análisis de riesgos y expectativas regulatorias vigentes para la gestión de la información crítica.

 **FARM. JULIO SALVADORI** | VICEPRESIDENTE COMITÉ CIENTÍFICO Y COMISIÓN DIRECTIVA EN SAFYBI

 **16:40**

Diseñar para operar: ¿por qué las mejores plantas nacen del proceso y no del plano?

El éxito de una planta empieza antes del layout. La clave de integrar proceso, tecnología y gestión de riesgos desde la etapa conceptual para diseñar instalaciones eficientes, seguras y sostenibles.

 **ING. CAROLINA QUIMBEL** | CONSULTORA INDEPENDIENTE

 **17:30**    **Conferencia de Sponsor**

Inventario del laboratorio GxP: del registro manual a la gestión integral

Optimizar el inventario del laboratorio con enfoque práctico y sin perder cumplimiento. 5 pasos clave para controlar insumos, garantizar integridad de datos y minimizar riesgos operativos, ambientales y económicos.

 **M.SC. BIOQ. RUTH KOZAK** | SOCIA DIRECTORA EN OSMOSYSLAB

 **18:05**  **Conferencia de Sponsor**

Limulus Test: Status Regulatorio Actual de los Reactivos Recombinantes

Se hará una breve explicación de la publicación de la nueva monografía USP86 <BET> en la USP y su aplicación.

 **FARM. ANNA FOSSA** | GERENTE TÉCNICA EN PYROLAB

 **13:00**

Annex 1-EU: del cumplimiento documental a un sistema integrado, basado en riesgo y orientado a la protección del paciente

La Estrategia de Control de Contaminación (CCS) bajo el Anexo 1 de la UE como sistema integrado y basado en riesgo, orientado a la protección del paciente.

 **FARM. GUSTAVO MAZA** | GERENTE DE PLANTA ESTÉRILES EN LABORATORIO PABLO CASSARÁ

 **13:50**

Panorama político argentino, claves del presente y desafíos del futuro

 **DR. HUGO ALCONADA MON** | MIEMBRO DE NÚMERO EN ACADEMIA NACIONAL DE PERIODISMO. AUTOR Y PERIODISTA DE INVESTIGACIÓN. PROSECRETARIO DE REDACCIÓN EN LA NACIÓN. COLABORADOR / COLUMNISTA EN DIARIO EL PAÍS.

 **15:00**

Panorama Regulatorio Latinoamericano: Perspectivas desde las Autoridades Sanitarias

 **DR. LUIS FONTANA** | ADMINISTRADOR NACIONAL DE ANMAT

 **BIOQ. GASTÓN MORÁN** | DIRECTOR DEL INSTITUTO NACIONAL DE MEDICAMENTOS – INAME

 **MSC. QCO. FCO. JORGE ILIOU SILVERO** | DIRECTOR NACIONAL INTERINO EN DIRECCIÓN NACIONAL DE VIGILANCIA SANITARIA – DINAVISA

 AGENCIA NACIONAL DE VIGILANCIA SANITARIA – ANVISA

 **16:50**

Construyendo el futuro, conversación con líderes de la industria farmacéutica Argentina

 **17:50**

La realidad de la IA: qué se requiere para transformar ideas en soluciones escalables

Superar la brecha entre el prototipo y la IA en entornos regulados. La importancia de conocer la ingeniería necesaria para transformar un modelo de lenguaje en un agente robusto, gobernado y escalable.

 **LIC. LEANDRO MBARAK** | DIRECTOR GENERAL EN PHARMA.IA / LATINO AMERICA CONSULTORES

 **19:00****Acto de Cierre Congreso SAFYBI 2026**



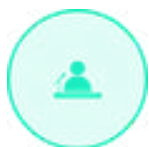
¿Por qué **participar?**

El punto de encuentro anual de la comunidad farmacéutica regional.



Actualizate en los temas que definen el futuro

Dos días de contenido de alto impacto, curado por quienes trabajan en la industria todos los días.



Escuchá a quienes toman las decisiones

Autoridades de ANMAT e INAME, líderes de compañías y cámaras, y expertos internacionales en un mismo escenario.



Ampliá tu red profesional

Cientos de profesionales de Argentina y la región. Acá se forman alianzas y se abren puertas.



Llevate herramientas accionables

Casos reales, lecciones aprendidas y perspectivas concretas para trasladar a tu organización.

Elegí tu categoría y obtené tu acreditación

EARLY BIRD HASTA EL 07 DE SEPTIEMBRE DE 2026



Socios SAFYBI



HASTA EL 07 DE SEPTIEMBRE

AR\$ 300.000

~~\$350.000~~



No Socios



HASTA EL 07 DE SEPTIEMBRE

AR\$ 600.000

~~\$700.000~~



**Asociaciones
internacionales
con convenio**



HASTA EL 07 DE SEPTIEMBRE

USD 210

~~USD 250~~



**Participantes
extranjeros
No Socios**



HASTA EL 07 DE SEPTIEMBRE

USD 600

~~USD 700~~

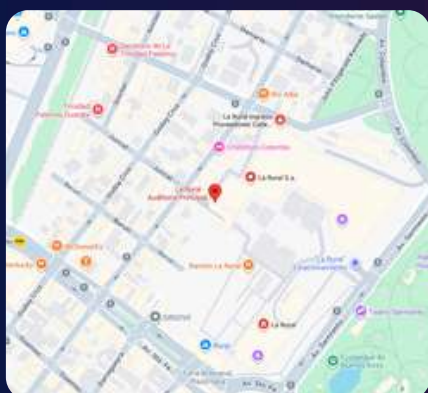
¿Todavía no sos Socio SAFYBI?

**¡Consultá en www.safybi.org/asociate y accedé a éste
y muchos beneficios más!**

¡Sé parte del Congreso Científico más destacado por nuestra industria a nivel regional!

¿Cómo llegar?

La sede del Congreso SAFYBI 2026



- 📍 **La Rural, Predio Ferial de Buenos Aires**
Juncal 4431, Ciudad de Buenos Aires, Argentina
- 📅 7 y 8 de octubre 2026 - 12:00 a 19:00 hs.
- 🏠 Conferencias en salas «Ceibo» A B y C.
- 🚗 Estacionamiento subterráneo con capacidad para más de 1.000 vehículos, ingresando por Av. Cerviño 4476.

SPONSORS CONGRESO SAFYBI 2026



Seguí toda la información en www.safybi.org