

Latin America Annual Meeting

29 de setembro a 1º de outubro
NH Buenos Aires City, Buenos Aires, Argentina

Imprima e traga uma
cópia deste
Programa!

LÍDERES DAS ÁREAS TEMÁTICAS

Raphael Elmadjian Pareschi, PharmD, MBA Patient Safety Lead/ Head of Pharmacovigilance Brazil Roche, Brazil	Flavia Firmino Ribeiro, PharmD Global Regulatory Policy Lead Latin America Eli Lilly and Company, Brazil
--	---

COMITÊ ORGANIZADOR

Maria Victoria Abdala, MHS, RPh, RAC Director, Pharmacovigilance (PV) Cluster Lead - LA South MSD, Argentina	Rosana Mastellaro, PharmD, RPh Director, Technical Regulatory Affairs and Innovation Sindusfarma, Brazil
Daniela Bravo, DrSc, MBA, MSc Regulatory Policy and Intelligence Latam Associate Director AbbVie, Brazil	Ana Pineda Zavaleta, MSc International Regulatory Analyst, LAO, OGPS, OPLIA, OC FDA, United States
Arthur Bueno, PharmD, MBA Country Safety Head Back-Up Sanofi Brazil	Diego Alexander Salas, LLM Regulatory Affairs Director Federación Latinoamericana de la Industria Farmacéutica, A.C., Mexico
Martin Cabrera Carchio International Relations Advisor ANMAT Ministry of Health, Argentina	Carolina Sian Regulatory Affairs Manager CAEME, Argentina
Susan Koepke, MBA Head of Regulatory Affairs LATAM EMD Serono, Inc., United States	Gislaine Villarta Capeleti Dib, PharmD Patient Safety Manager PGA Farma, Brazil
Lawrence Liberti, PhD, RAC Director, D.K. Kim International Center for Regulatory Science The Kim Center/ USC DRQS, United States	Bianca Zimon, LLM Health Regulation Specialist ANVISA, Brazil

Panorama Geral

A Reunião Anual da DIA na América Latina de 2025 é uma oportunidade única de networking e compartilhamento de conhecimento com as principais partes interessadas em promover e implementar iniciativas de P&D em ciências da vida na América Latina. Este ano, as sessões sobre regulamentação/clínica e segurança e farmacovigilância ampliam o escopo desta reunião, com sessões transversais que promovem discussões sobre os principais pontos de conexão entre essas áreas possibilitando colaboração e sinergia entre as diferentes organizações.

Participe da conversa sobre cooperação multirregional, harmonização e confiança globais, lições aprendidas e melhores práticas. Não perca a chance de participar deste evento crucial, onde inovação e cooperação se unem para moldar o futuro da saúde na região.

*A Conferência será majoritariamente em inglês com tradução simultânea para português e espanhol disponível durante todo o evento. IMPORTANTE: para aceder aos serviços de tradução simultânea é necessário utilizar seu dispositivo eletrônico próprio (celular, laptop, tablet, etc.) e fones de ouvido, além de um dispositivo de carregamento portátil ou cabo.

Nesta Conferência poderá:

- Obtenha insights exclusivos sobre as tendências atuais e futuras em regulamentação, clínica e farmacovigilância (FV) na América Latina,
- Ouça diretamente especialistas regionais e globais, incluindo reguladores, líderes do setor e as principais partes interessadas que moldam o futuro do desenvolvimento de medicamentos,
- Participe de sessões de alto impacto, plenárias e blocos temáticos simultâneos que abrangem tópicos urgentes em assuntos regulatórios, operações clínicas, segurança e FV,
- Acesse discussões multifuncionais que destacam a natureza interconectada das estratégias regulatórias, clínicas e de segurança,
- Explore desafios e oportunidades específicos de cada região, com soluções personalizadas para os ambientes regulatórios e de saúde pública únicos da América Latina,
- Expanda sua rede profissional com vozes influentes da indústria, governo e academia,
- Leve para casa conhecimento prático e melhores práticas para fortalecer a conformidade, agilizar o desenvolvimento e melhorar os resultados na saúde,
- Participe de fóruns íntimos e neutros que incentivam a colaboração e um diálogo aberto,
- Faça parte da conversa que molda as políticas e práticas de desenvolvimento de medicamentos na América Latina e em outras regiões.

Área Temática A: Assuntos Regulatórios/Clínicos

O bloco regulatório/clínico oferece uma plataforma para o compartilhamento de informações, estudos de caso e melhores práticas específicas para o ambiente regulatório da América Latina, abrangendo conformidade regulatória, tendências emergentes e abordagens inovadoras em P&D em ciências da vida. Além disso, este bloco se aprofundará nas complexidades do desenvolvimento e das operações de pesquisa clínica na indústria.

Área Temática B: Segurança e Farmacovigilância

Tenha acesso aos últimos avanços e atualizações na área de regulação em segurança clínica e farmacovigilância para produtos farmacêuticos e dispositivos médicos no contexto dinâmico da América Latina. Nosso curso de segurança e farmacovigilância oferece aos participantes uma análise aprofundada de tópicos essenciais, incluindo melhores práticas, estudos de caso e estratégias de conformidade regulatória, garantindo uma compreensão abrangente deste aspecto crítico da indústria da saúde.

Esta reunião foi organizada pensando em
profissionais das seguintes áreas

- Academia
- Avaliação e Comunicação de Risco-Benefício
- Pesquisa e Desenvolvimento Clínico
- Operações Clínicas
- CROs/Fornecedores
- Gestão de documentos/envios eletrônicos
- Regulamentação de Medicamentos
- Segurança de medicamentos/farmacovigilância
- Área Médica
- Submissão Global/Gestão de Projetos
- Assuntos Governamentais
- Manufatura
- Assuntos Médicos e Científicos
- Ambiente de Call Center Médico
- Comunicações Médicas
- Informações Médicas
- Avaliação de Segurança de Produtos Médicos
- Ligações com Ciências Médicas
- Redação Médica
- Grupos de Engajamento e Advocacia de Pacientes
- Farmacoepidemiologia
- Políticas e Inteligência
- Estudos Pós-Comercialização
- Garantia de Qualidade e Conformidade
- Geração de Evidências do Mundo Real
- Agências Reguladoras
- Assuntos Regulatórios, Operações e Estratégia
- Pesquisa e Desenvolvimento
- Gestão de Riscos, incluindo Estratégias de Avaliação e Mitigação de Riscos (REMS)
- Sourcing/Planejamento Estratégico

Objetivos de aprendizagem

Nesta Conferência, os participantes poderão:

- Obter insights exclusivos de reguladores latino-americanos sobre políticas, prioridades e esforços de colaboração regional em evolução,
- Explorar como os caminhos de confiança são aplicados além das aprovações iniciais de comercialização para melhorar o acesso e a eficiência, –
- Manter-se um passo a frente enquanto a transformação digital remodela a ciência da segurança, o desenvolvimento da força de trabalho e as necessidades de treinamento,
- Entender como as boas práticas regulatórias impulsionam melhores tomadas de decisão, transparência e resultados em todos os sistemas regulatórios da região,
- Desenvolver e implementar estratégias eficazes de comunicação de risco centradas no paciente, utilizando ferramentas digitais, diferentes canais de comunicação e opinião do paciente para aprimorar os resultados e o engajamento em segurança,
- Explorar desenhos de estudos clínicos adaptativos e descentralizados que aceleram a geração de evidências, mantendo a integridade,
- Discutir os desafios e oportunidades no fornecimento de terapias avançadas para pacientes com doenças órfãs e raras,
- Obter um conhecimento mais profundo das melhores práticas, desafios e tendências locais e regionais em inspeções, conformidade e monitoramento de segurança,
- Conhecer como a IA, o aprendizado de máquina e a PNL estão remodelando a farmacovigilância e a tomada de decisões,
- Entender o valor da convergência regulatória internacional e obtenha insights das regulamentações da América Latina sobre o desenvolvimento de capacidade por meio de iniciativas globais de harmonização.

Tradução

A DIA oferecerá tradução escrita e áudio em inglês, espanhol e português através de Wordly AI, o nosso serviço de tradução.

- Para acessar a tradução simultânea a partir do seu dispositivo, escaneie o código QR da sala correspondente:



- Escolha seu idioma e clique em “participar”.
- Uma vez na sessão, precisará ativar o áudio. Observação: para utilizar a tradução áudio e/ou escrita, você precisará trazer seu próprio dispositivo (celular, computador, tablet, etc.), fones de ouvido e um dispositivo de carregamento portátil ou cabo.

Agenda

(Todos os horários listados são relativos ao horário de Buenos Aires - ART)

Tema A: Assuntos Regulatórios/Clinicos

Tema B: Segurança e Farmacovigilância

DIA UM | SEGUNDA-FEIRA, 29 DE SETEMBRO

SALA

8:00AM-12:00PM	DIA América Latina Reliance Workshop Pré-Conferência *O Workshop Pré-Conferência exige uma taxa de inscrição adicional. Você não precisa estar inscrito para participar do evento.	Luis Alberto
11:00AM-6:00PM	Registro	Foyer de Gaudí
1:00-1:15PM	Boas-vindas e considerações iniciais	Gaudi
1:15-2:45PM	Sessão 1 Plenária: Insights estratégicos de autoridades da América Latina Esta sessão apresentará as últimas atualizações regulatórias das autoridades regulatórias nacionais da América Latina, incluindo projetos, prioridades e iniciativas de curto e médio prazo, e se aprofundará nas prioridades que dominam a agenda regulatória, esclarecendo as metas e objetivos estratégicos definidos pelas autoridades da América Latina. Os participantes obterão insights valiosos sobre os planos que estão sendo formulados para enfrentar os desafios e oportunidades emergentes no âmbito do marco regulatório.	Gaudi
2:45-3:15PM	Refrescos, exibições e intervalo para networking	
	Sessão 2	
3:15-4:30PM	Tema A: Navegando pela dependência regulatória: insights práticos e aplicações além do pedido inicial de autorização de comercialização Iniciativas de confiança regulatória estão se tornando cada vez mais vitais no cenário global, promovendo abordagens mais eficientes e harmonizadas para a aprovação de medicamentos. Embora comumente focadas na autorização de comercialização de medicamentos, o escopo e os benefícios da confiança regulatória se estendem a áreas essenciais, como mudanças pós-aprovação, certificação de boas práticas de fabricação (BPF), aplicações em ensaios clínicos, autorizações de dispositivos médicos e liberação local de lotes. Esta sessão analisará como expandir a confiança para além da autorização de comercialização de medicamentos pode agilizar os processos regulatórios, aprimorar a colaboração entre as partes interessadas e apoiar a disponibilidade oportuna de produtos médicos seguros e eficazes para pacientes na América Latina.	Gaudi
3:15-4:30PM	Tema B: O futuro dos profissionais de farmacovigilância, treinamento e educação em um mundo em evolução digital Esta sessão se concentrará na evolução do papel dos profissionais de farmacovigilância (FV) no contexto de um mundo em rápida digitalização. À medida que tecnologias como inteligência artificial (IA), aprendizado de máquina (ML), automação e análise de big data transformam o campo da farmacovigilância, há uma necessidade crescente de que os profissionais de FV se adaptem e adquiram novas habilidades. Esta sessão explorará o futuro das funções, treinamento e educação em FV, com ênfase em iniciativas locais e regionais para qualificar profissionais para prosperarem em um cenário digital.	G. Leopardi
	Sessão 3	
4:40-5:55PM	Tema A: Dos princípios ao impacto: os benefícios da implementação de boas práticas regulatórias na América Latina Esta sessão explorará a implementação e o impacto das boas práticas regulatórias (BPRs) na América Latina, destacando as experiências institucionais da ANMAT e da ANVISA. Por meio de exemplos reais e insights regionais, os palestrantes examinarão como as BPRs – como transparência, engajamento de stakeholders, tomada de decisão baseada em evidências e avaliações de impacto regulatório – estão fortalecendo os sistemas regulatórios e promovendo os objetivos de saúde pública. A sessão também apresentará as principais conclusões do Observatório Latino-Americano de Práticas Regulatórias, um estudo conduzido pelo INNOS, que oferece insights baseados em dados sobre o progresso e as lacunas na adoção das BPRs na região. Por fim, os painelistas refletirão sobre os desafios e oportunidades para a incorporação das BPRs em todo o ciclo de vida regulatório e a promoção da convergência.	Gaudi
	Tema B: Desbloqueando insights de segurança mais profundos com evidências do mundo real em farmacovigilância Nesta sessão, exploraremos o papel fundamental que dados do mundo real (RWD) e evidências do mundo real (RWE) desempenham no aprimoramento das práticas de farmacovigilância (FV). A integração de RWD e RWE às atividades de farmacovigilância oferece abordagens inovadoras para o monitoramento da segurança e eficácia de medicamentos, fornecendo insights abrangentes sobre o desempenho de medicamentos em diversas populações de pacientes e em cenários do mundo real.	G. Leopardi

5:55-6:40PM

Refrescos e Networking

Foyer de Gaudí

DIA DOIS | TERÇA-FEIRA, 30 DE SETEMBRO**SALA**

8:00-4:15PM

Registro

Foyer de Gaudí

Sessão 4**Tema A: Projetos de ensaios inovadores: acelerando o acesso por meio de evidências mais inteligentes**

Gaudi

Esta sessão contará com uma variedade de perspectivas — incluindo reguladores, especialistas em operações clínicas e líderes acadêmicos — que apresentarão estudos de caso e experiências na implementação de designs inovadores na região. Os tópicos abordarão como metodologias flexíveis têm sido aplicadas à pesquisa clínica em oncologia e doenças raras no mundo real, a evolução do cenário regulatório que sustenta essas abordagens e as lições aprendidas na gestão da complexidade operacional e da supervisão ética.

Tema B: Gestão de Riscos e Comunicação com a Perspectiva do Paciente

G. Leopardi

Esta sessão foca na importância de incorporar a perspectiva do paciente nas estratégias de gestão de riscos e comunicação em farmacovigilância (FV). Ao enfatizar abordagens centradas no paciente e facilitar a comunicação eficaz entre a indústria farmacêutica, governos e pacientes, podemos melhorar a segurança e a eficácia dos medicamentos e garantir que as necessidades e preocupações dos pacientes sejam abordadas em uma estrutura abrangente de gestão de riscos.

8:30-9:45AM

Refrescos, exibições e intervalo para networking

Foyer de Gaudí

Sessão 5**Tema A: Gestão de doenças órfãs e raras: os pacientes na América Latina estão recebendo as terapias avançadas de que precisam?**

Gaudi

À medida que a identificação de doenças raras se torna mais sofisticada, o mesmo acontece com suas terapias. O foco crescente em produtos terapêuticos medicinais avançados (PTMAs), produtos biológicos e terapias genéticas especializadas para doenças raras representa desafios não apenas durante o desenvolvimento, mas também para suas avaliações regulatórias. Esta sessão investigará desafios como o uso de dados clínicos iniciais e decisões de outras ARNs com base em conjuntos de dados de fase 2 ou pequenos, porém adequados. Os testes de importação de PTMAs estão sendo otimizados ou produtos desenvolvidos em quantidades extremamente pequenas estão sendo desperdiçados desnecessariamente? O que os pacientes esperam dos desenvolvedores e reguladores para atender às suas necessidades específicas?

Tema B: Desafios, Oportunidades e Boas Práticas em Farmacovigilância na América Latina (Parte I)

G. Leopardi

10:30-11:45AM

Esta sessão oferecerá aos participantes insights sobre os principais desafios que afetam as práticas de Farmacovigilância na região da América Latina, com base em atualizações globais recentes. Exploraremos oportunidades de aprimoramento com base nas mudanças regulatórias globais e revisaremos as melhores práticas de iniciativas globais de FV bem-sucedidas e aplicáveis à América Latina. Os participantes interagirão com especialistas globais e representantes da indústria para promover a colaboração e impulsionar melhorias em farmacovigilância em toda a região.

11:45AM-1:00PM

Almoço, exposições e intervalo para networking

Foyer de Gaudí

Sessão 6**Tema A: Operações e Gestão de Ensaios Clínicos – Projetando Qualidade em Ensaios Clínicos Inovadores**

Gaudi

A identificação precoce de fatores críticos para a qualidade (CtQ) durante o desenho do protocolo, juntamente com a compreensão dos riscos associados e suas mitigações, desempenha um papel vital na formulação do protocolo e dos planos operacionais e de qualidade que norteiam a condução dos ensaios clínicos. Essa abordagem proporcional e baseada em riscos, em última análise, leva a ensaios clínicos adequados ao propósito — garantindo que todos os componentes importantes do ensaio abordem efetivamente a questão da pesquisa, apoiem a geração de resultados confiáveis e priorizem a segurança dos participantes. Esta apresentação analisará como ferramentas disponíveis ao público podem auxiliar as empresas na implementação do ICH E6(R3), fornecendo exemplos que ilustram esses conceitos.

Sessão 6 continuado

Tema B: Desafios, Oportunidades e Boas Práticas em Farmacovigilância na América Latina (Parte II)

G. Leopardi

Dando continuidade à Parte II, esta sessão se concentra no fortalecimento da farmacovigilância na América Latina por meio de perspectivas regionais e locais. Analisamos os desafios atuais decorrentes de regulamentações diversas, identificamos oportunidades práticas para colaboração regional (reguladores, profissionais de saúde, indústria) e aprendemos com as melhores práticas demonstradas por iniciativas bem-sucedidas na América Latina para aprimorar a eficácia da farmacovigilância local.

2:15-3:00PM

Refrescos, exibições e intervalo para *networking*

Foyer de Gaudí

Sessão 7

Tema A: Conectando PACs, sustentabilidade e soluções em nuvem para uma gestão eficaz do ciclo de vida

Gaudi

Esta sessão destacará as conquistas recentes dos Pilotos Colaborativos PQKM do ICMRA, ilustrando como o piloto do processo de avaliação colaborativa tem o potencial de evoluir para um programa regulatório global. As autoridades reguladoras compartilharão experiências como participantes plenos ou observadores nos pilotos colaborativos. Além disso, a sessão destacará a importância da sustentabilidade na Gestão do Ciclo de Vida Farmacêutico, examinando a evolução das práticas de informação eletrônica de produtos.

3:00-4:15PM

Tema B: Boas Práticas de Farmacovigilância - Inspeções e Conformidade em Farmacovigilância na América Latina

G. Leopardi

Esta sessão se concentrará nos aspectos críticos das inspeções e conformidade com as Boas Práticas de Farmacovigilância (BPF), com ênfase em exemplos de casos reais e um painel de discussão com especialistas do setor e reguladores. Compreender os requisitos e as melhores práticas para a conformidade com as BPF é essencial para que os profissionais de Farmacovigilância (FV) garantam a segurança e a eficácia dos produtos farmacêuticos, mantendo a adesão e a conformidade regulatórias.

DIA TRÊS | QUARTA-FEIRA, 1 DE OUTUBRO

SALA

8:00AM-12:00PM

Registro

Foyer de Gaudí

Sessão 8

Tema A: Promovendo a saúde global por meio da convergência regulatória e da colaboração internacional

Gaudi

Esta sessão explorará a importância e os benefícios da participação em iniciativas internacionais de harmonização e convergência, como o Conselho Internacional para Harmonização de Requisitos Técnicos para Produtos Farmacêuticos de Uso Humano (ICH), o Fórum Internacional de Reguladores de Dispositivos Médicos (IMDRF) e o Esquema de Cooperação em Inspeção Farmacêutica (PIC/S). Os participantes ouvirão em primeira mão os reguladores da América Latina sobre suas experiências e impactos em seus processos regulatórios ao participar dessas iniciativas e obterão insights inestimáveis sobre como os reguladores e a indústria podem trabalhar para desenvolver capacidades rumo à harmonização regulatória.

8:30-9:45AM

Tema B: Farmacovigilância de Próxima Geração: IA, PNL e Além

G. Leopardi

Saiba como a IA e a PNL estão revolucionando a farmacovigilância, aprimorando o monitoramento da segurança de medicamentos, agilizando o processamento de casos e permitindo análises preditivas ou detecção de eventos adversos e gerenciamento de sinais mais precisos. Obtenha insights sobre o futuro da farmacovigilância à medida que avançamos além dos métodos tradicionais, e não da vigilância de segurança de próxima geração.

9:45-10:30AM

Refrescos, exibições e intervalo para *networking*

Foyer de Gaudí

Sessão 9 Plenária: Como os avanços na IA estão revolucionando o mundo farmacêutico

Esta sessão apresentará como os avanços em IA estão revolucionando as submissões regulatórias para agilizar processos, reduzir custos e tempo, e o papel crucial do Documento Técnico Comum Eletrônico (eCTD) na facilitação desses avanços, garantindo que as submissões regulatórias sejam padronizadas e eficientes. A sessão também explorará perspectivas sobre IA aplicada a processos de farmacovigilância e o panorama atual das regulamentações de IA.

10:30-11:45AM

Gaudi

11:45AM-12:00PM

Notas finais e Conclusão

Gaudi

PARA ACESSAR A MINHA TRANSCRIÇÃO:

- Visite DIAglobal.org
- Entre com seu ID de usuário e senha
- Selecione o menu de boas-vindas no canto superior direito (onde seu nome aparece)
- Selecione Minha Conta (*My Account*) no menu
- Selecione Minhas Transcrições (*My Transcripts*) e depois *Manage My Transcripts*

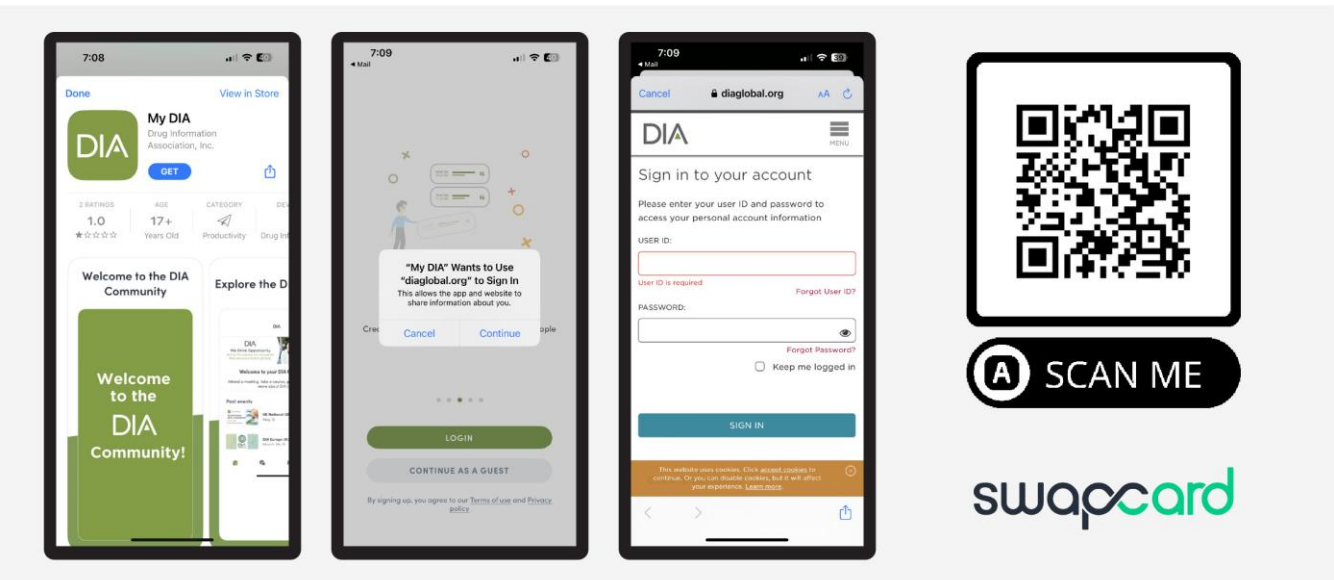
ACESSE AS APRESENTAÇÕES:

- Visite DIAglobal.org
- Entre com seu ID de usuário e senha
- Selecione o menu de boas-vindas no canto superior direito (onde seu nome aparece)
- Selecione Minha Conta (*My Account*) no menu
- Escolha Minha Apresentação (*My Presentation*)

Observação: o ID de usuário DIA e a senha são necessários para acessar as apresentações. Se você esqueceu seu ID de usuário e senha ou se é a primeira vez que faz login no site do DIA, use nosso Lembrete de login. *As apresentações estarão disponíveis por seis meses após a conferência.

Quer ver a agenda detalhada? Baixe o aplicativo móvel da DIA!

- Agenda na palma da sua mão
- Conecte-se com participantes, palestrantes, e expositores
- Envie perguntas ao vivo durante as sessões pelo chat da sessão



Você será direcionado para fazer login na sua conta My DIA para acessar o aplicativo móvel.

Siga as instruções na tela ou, se precisar de ajuda adicional, procure o balcão de registro ou entre em contato pelo e-mail NAEvents@DIAglobal.org.

Mantenha o Ritmo na América Latina!

Encontro LATAM de Assuntos Médicos DIA/Sindusfarma

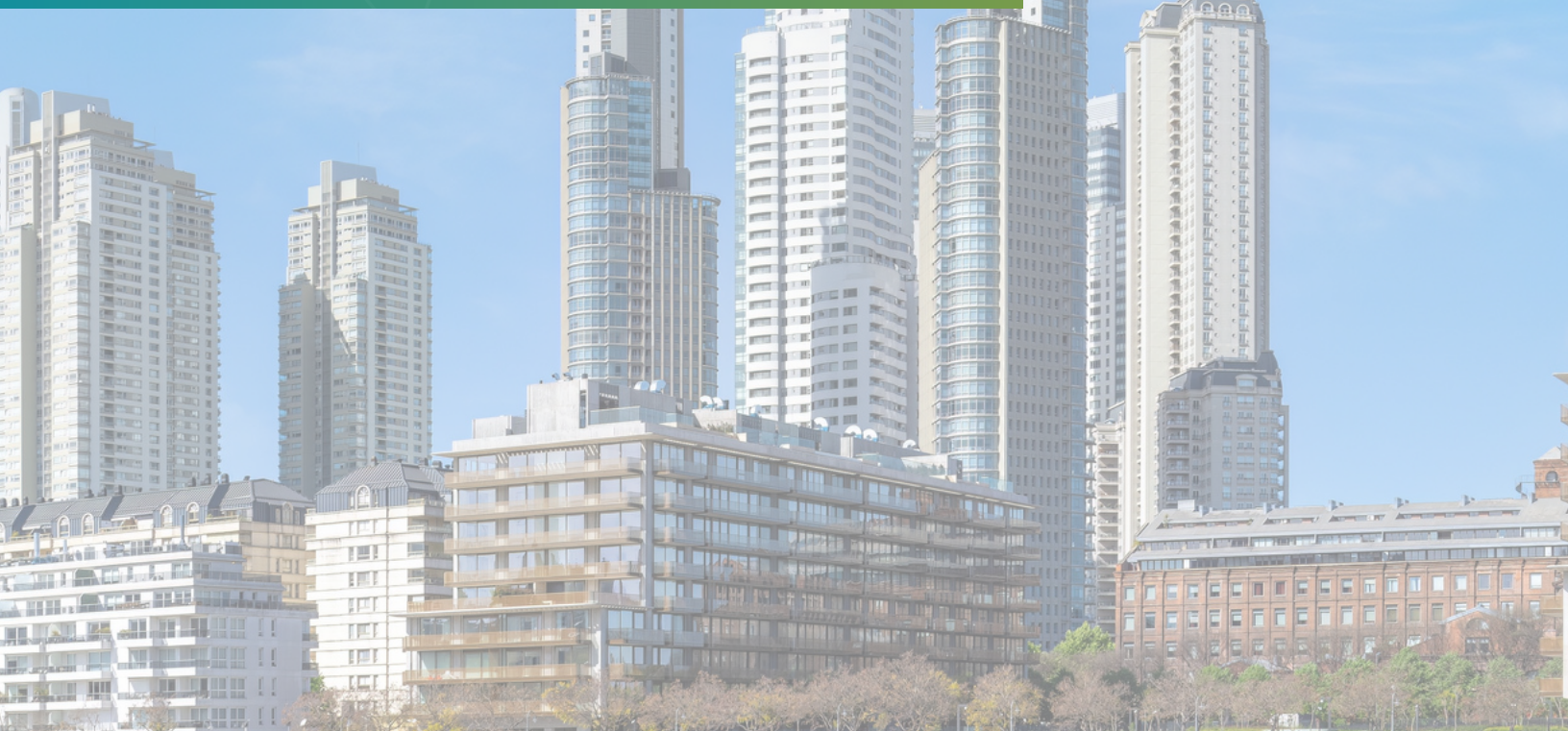
4 e 5 de dezembro | São Paulo, Brasil

Se você vai participar na Reunião Anual da América Latina, não perca o próximo Encontro LATAM de Assuntos Médicos DIA/Sindusfarma. Este programa de dois dias reúne especialistas da região para discutir como os profissionais de Assuntos Médicos estão moldando o futuro do cuidado ao paciente, do engajamento com partes interessados e da comunicação em saúde em toda a América Latina.

Com estudos de caso reais, perspectivas multifuncionais e discussões interativas, a agenda destaca como equipes de Informação Médica, MSLs, e Líderes Médicos estão impulsionando a inovação e alinhando estratégias globais às realidades locais. Além disso, você terá diversas oportunidades para fazer networking e compartilhar boas práticas com colegas de toda a região.

DIA

EXHIBITOR DIRECTORY



LATIN AMERICA ANNUAL MEETING

SEPTEMBER 29 - OCTOBER 1, 2025

BOLÍVAR 160

C1066AAD BUENOS AIRES, ARGENTINA



BOLÍVAR 160, C1066AAD BUENOS AIRES, ARGENTINA

September 29 - October 1, 2025
NH Buenos Aires City
Bolívar, 160, C1066AAD Buenos Aires Argentina



Idea translations

Website: <https://ideatranslations.com/>

LinkedIn:

<https://www.linkedin.com/company/ideatranslations/>

Idea Translations is a professional translation company created by a group of multilingual professionals. We are a team of highly experienced language experts, graphic designers, and programmers that seek to provide our clients with turn-key solutions for their multilanguage translation and localization needs.

Our goal is to promote your success in today's global market by optimizing your communication and providing customized solutions for your specific needs. We rely on a wide range of resources, including the latest technology in translation and localization tools (CAT tools), a detailed multi-step project management process and top professionals with experience in several industries, to provide you with the highest quality language solutions at the most competitive rates in the translation industry.

Idea Translations can make the difference when venturing into a new market. Our localization services will allow you to communicate effectively and our proven translation process will ensure that your needs are successfully fulfilled, working within your deadlines and budget.

pga+

Website: <https://pgafarma.com.br/>

Email: pgafarma@pgafarma.com.br

PGA+ began its activities in 2012, just three years after the publication of the first national legislation focused on Pharmacovigilance. Since then, the Brazilian and Latin American regulatory environments have been consolidating and aligning themselves with international Pharmacovigilance standards as a precursor to activities related to Patient Safety.

PGA+ fits into this regulatory landscape. Our operations initially focused on Pharmacovigilance in the Brazilian market and gradually expanded to more than 35 countries throughout Latin America, with projects in Patient Safety, Clinical Research, Medical Information, and Customer Service (SAC).



Website: <https://www.propharmagroup.com/>

LinkedIn:

<https://www.linkedin.com/company/propharma-group/>

At ProPharma, we help pharmaceutical, biotechnology, and medical device companies bring life-changing therapies to market. From early development through clinical, regulatory approval, and commercialization, we provide expert guidance to navigate complex challenges and accelerate success.

Our mission is simple: improving patient health and safety by delivering the highest-quality regulatory, compliance, clinical research, pharmacovigilance, and medical information services throughout the entire product lifecycle.

With over 20 years of expertise in regulatory sciences, clinical research solutions, quality & compliance, pharmacovigilance, medical information, and R&D technology, ProPharma partners with clients across the complete product lifecycle through an advise-build-operate model. Our end-to-end suite of consulting solutions de-risks and accelerates high-profile drug and device programs, ultimately improving patient health and safety. Discover how ProPharma can help you inspire the future of science!



Website: <https://synvia.com/>

LinkedIn:

<https://www.linkedin.com/company/synvia/about/>

Synvia is a one-stop shop for the pharmaceutical industry, providing end-to-end solutions in clinical research, drug development, and regulatory support. With expertise in Bioequivalence, Phase I-IV Clinical Trials, Central & Bioanalytical Laboratories, Regulatory Affairs, and Synvia eCRF, we deliver reliable and compliant results. Complementary services include Toxicology & Diagnostics and specialized Life Sciences software development.

CONNECT WITH ALL OUR EXHIBITORS!



A SCAN ME

swappcard

SCAN THE QR CODE TO
ACCESS THE APP AND
STAY CONNECTED WITH
OUR EXHIBITORS.
EXPLORE SESSIONS,
SPEAKERS, AND MORE
—ALL IN ONE PLACE!