

Reunión Anual Latinoamericana

29 de septiembre - 1 de octubre
NH Buenos Aires City, Buenos Aires, Argentina

Imprima y traiga
consigo una copia de
este programa!

PRESIDENTES

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
--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

COMITÉ DEL PROGRAMA

Maria Victoria Abdala, MHS, RPh, RAC Director, Pharmacovigilance (PV) Cluster Lead - LA South MSD, Argentina	Rosana Mastellar, 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

Descripción general

La Reunión Anual Latinoamericana 2025 de DIA ofrece oportunidades inigualables para establecer contactos e intercambiar conocimientos con actores claves para impulsar e implementar iniciativas de I+D en ciencias de la vida en Latinoamérica. Este año, las sesiones sobre Regulatoria/Clínica, Seguridad y Farmacovigilancia amplían el alcance de la reunión, con sesiones transversales que facilitan el debate sobre puntos clave de conexión entre estas áreas para promover la colaboración y la sinergia dentro de las organizaciones.

Únase a la conversación sobre cooperación multirregional, armonización y armonización global, lecciones aprendidas y mejores prácticas. No pierda la oportunidad de formar parte de este evento crucial, donde la innovación y la cooperación se unen para forjar el futuro de la atención médica en la región.

*El idioma principal es el inglés, sin embargo, habrá interpretación simultánea en español y portugués durante esta reunión. NOTA: Para utilizar la traducción en audio y/o forma escrita, deberá traer su propio dispositivo (teléfono celular, computadora, tableta, etc.), auriculares/audífonos y un dispositivo o cable de carga portátil.

Por qué no se lo puede perder

- Obtenga información exclusiva sobre las tendencias actuales y futuras en materia regulatoria, clínica y farmacovigilancia (FV) en Latinoamérica.
- Escuche directamente a expertos regionales e internacionales, incluyendo reguladores, líderes de la industria y actores clave que definen el futuro del desarrollo de fármacos.
- Participe en sesiones de alto impacto, plenarias y sesiones simultáneas que cubren temas urgentes en asuntos regulatorios, operaciones clínicas, seguridad y FV.
- Acceda a debates interdisciplinarios que resaltan la naturaleza interconectada de las estrategias regulatorias, clínicas y de seguridad.
- Explore los desafíos y oportunidades específicos de la región, con soluciones adaptadas a los singulares entornos regulatorios y de salud pública de Latinoamérica.
- Amplíe su red profesional con voces influyentes de la industria, el gobierno y el mundo académico.
- Adquiera conocimientos prácticos y mejores prácticas para fortalecer el cumplimiento normativo, optimizar el desarrollo y mejorar los resultados de la atención médica.
- Participe en foros íntimos y neutrales que fomentan la colaboración y el diálogo honesto.
- Forme parte de la conversación que define las políticas y prácticas de desarrollo de fármacos en Latinoamérica y más allá.

Pista A: Regulatoria/Clínica

El área regulatoria/clínica ofrece una plataforma para compartir información, casos prácticos y mejores prácticas específicas del entorno regulatorio latinoamericano, abarcando el cumplimiento normativo, las tendencias emergentes y los enfoques innovadores en I+D en ciencias de la vida. Además, esta área profundizará en las complejidades del desarrollo y las operaciones de la investigación clínica en la industria.

Pista B: Seguridad y farmacovigilancia

Explore los últimos avances y actualizaciones regulatorias en seguridad clínica y farmacovigilancia para productos farmacéuticos y dispositivos médicos en el panorama dinámico de Latinoamérica. Nuestro módulo de seguridad y farmacovigilancia ofrece a los asistentes un análisis profundo de temas esenciales, como las mejores prácticas, estudios de casos y estrategias de cumplimiento normativo, lo que garantiza una comprensión integral de este aspecto crucial de la industria de las ciencias de la vida.

¿Quién debería asistir?

Profesionales involucrados en:

- Academia
- Evaluación y comunicación de beneficios y riesgos
- Investigación y desarrollo clínicos
- Operaciones clínicas
- CRO/proveedores
- Gestión de documentos/eSubmissions
- Regulación de medicamentos
- Seguridad de medicamentos/farmacovigilancia
- Campo medico
- Medicina
- Presentación global/Gestión de proyectos
- Asuntos gubernamentales
- Fabricación
- Asuntos médicos y científicos
- Entorno del centro de llamadas médicas
- Comunicaciones médicas
- Información médica
- Evaluación de seguridad de productos médicos
- Enlaces de Ciencias Médicas
- Redacción Médica
- Grupos de Participación y Defensa del Paciente
- Farmacoepidemiología
- Políticas e Inteligencia
- Estudios Poscomercialización
- Garantía de Calidad y Cumplimiento
- Generación de Evidencia en el Mundo Real
- Agencias Reguladoras
- Asuntos Regulatorios, Operaciones y Estrategia
- Investigación y Desarrollo
- Gestión de Riesgos, incluyendo Estrategias de Evaluación y Mitigación de Riesgos (REMS)
- Abastecimiento estratégico/ planificación

Objetivos de aprendizaje

Al finalizar esta reunión, los participantes podrá

- Obtenga información exclusiva de los reguladores latinoamericanos sobre políticas, prioridades y esfuerzos de colaboración regional en evolución
- Explore cómo se aplican las vías de confianza más allá de las aprobaciones iniciales de comercialización para mejorar el acceso y la eficiencia
- Manténgase a la vanguardia a medida que la transformación digital transforma la ciencia de la seguridad, el desarrollo de la fuerza laboral y las necesidades de capacitación
- Comprenda cómo las Buenas Prácticas Regulatorias impulsan una mejor toma de decisiones, transparencia y resultados en los sistemas regulatorios de la región
- Desarrolle e implemente estrategias efectivas de comunicación de riesgos centradas en el paciente, aprovechando herramientas digitales, diversos canales de comunicación y la retroalimentación de los pacientes para mejorar los resultados de seguridad y la participación
- Explore diseños de ensayos adaptativos y descentralizados que aceleran la generación de evidencia, manteniendo la integridad
- Analice los desafíos y las oportunidades en la administración de terapias avanzadas a pacientes con enfermedades raras y huérfanas
- Profundice en las mejores prácticas, desafíos y tendencias locales y regionales en inspecciones, cumplimiento y monitoreo de seguridad
- Examine cómo la IA, el aprendizaje automático y el PLN están transformando la farmacovigilancia y la toma de decisiones
- Comprenda el valor de la convergencia regulatoria internacional y obtenga información de los reguladores de Latinoamérica sobre el desarrollo de capacidades a través de iniciativas de armonización global

Traducción

DIA ofrecerá traducción escrita y de audio en inglés, español y portugués a través de Wordly AI, nuestro servicio de traducción.

- Para acceder al audio y a la traducción escrita, utilizando el dispositivo en el que desea leer/escuchar, escanee el código QR de la sala en la que estará.

GAUDI

Plenarias y Pista A: Regulatoria/Clinica

<https://attend.wordly.ai/join/DLAO-2563>



G. LEOPARDI

Pista B

Seguridad y farmacovigilancia

<https://attend.wordly.ai/join/CGZP-0643>



- Elige tu idioma y haz clic en “asistir”.
- Una vez en la sesión, deberá activar el audio. Nota: Para utilizar la traducción en audio o escrita, deberá traer su propio dispositivo (celular, computadora, tableta, etc.), auriculares y un cargador portátil.

PROGRAMA (Todos los horarios indicados corresponden a ART Time)

Pista A: Regulatoria/Clinica

Pista B: Seguridad y farmacovigilancia

DÍA UNO LUNES 29 DE SEPTIEMBRE		SALON
8:00AM-12:00PM	DIA Taller previo a la conferencia de Reliance de la Reunión Anual de América Latina *El taller previo a la conferencia requiere una cuota de inscripción adicional. No es necesario estar inscrito en la reunión anual para asistir al taller.	Luis Alberto
11:00AM-6:00PM	Registro	Vestíbulo Gaudí
1:00-1:15PM	Bienvenida y palabras de apertura	Gaudi
1:15-2:45PM	Sesión 1 Plenaria: Perspectivas estratégicas de las autoridades de América Latina Esta sesión presentará las últimas novedades regulatorias de las autoridades regulatorias nacionales de Latinoamérica, incluyendo proyectos, prioridades e iniciativas a corto y mediano plazo. Además, profundizará en las prioridades que dominan la agenda regulatoria, destacando las metas y objetivos estratégicos establecidos por las autoridades de Latinoamérica. Los asistentes obtendrán información valiosa sobre los planes que se están formulando para abordar los desafíos y oportunidades emergentes dentro del marco regulatorio.	Gaudi
2:45-3:15PM	Refrigerios, exhibiciones y pausa para establecer contactos	
	Sesión 2	
3:15-4:30PM	Pista A: Cómo afrontar la dependencia regulatoria: Perspectivas prácticas y aplicaciones más allá de la solicitud inicial de autorización de comercialización Las iniciativas de confianza regulatoria cobran cada vez mayor importancia en el panorama global, promoviendo enfoques más eficientes y armonizados para la aprobación de medicamentos. Si bien suelen centrarse en la autorización de comercialización de medicamentos, el alcance y los beneficios de la confianza regulatoria se extienden a áreas esenciales como los cambios posteriores a la aprobación, la certificación de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), las solicitudes de ensayos clínicos, las autorizaciones de dispositivos médicos y la liberación de lotes locales. Esta sesión profundizará en cómo ampliar la confianza más allá de la autorización de comercialización de medicamentos puede agilizar los procesos regulatorios, mejorar la colaboración entre las partes interesadas y facilitar la disponibilidad oportuna de productos médicos seguros y eficaces para los pacientes en Latinoamérica.	Gaudi
3:15-4:30PM	Sesión 2 (Continuación) Pista B: El futuro de los profesionales de la farmacovigilancia, la formación y la educación en un mundo en evolución digital Esta sesión se centrará en la evolución del rol de los profesionales de farmacovigilancia (FV) en un mundo en rápida digitalización. A medida que tecnologías como la inteligencia artificial (IA), el aprendizaje automático (AA), la automatización y el análisis de big data transforman el campo de la farmacovigilancia, aumenta la necesidad de que los profesionales de FV se adapten y adquieran nuevas habilidades. Esta sesión explorará el futuro de las funciones, la formación y la educación en FV, con énfasis en las iniciativas locales y regionales para capacitar a los profesionales y que prosperen en un entorno digital.	G. Leopardi
	Sesión 3	
4:40-5:55PM	Pista A: De los principios al impacto: Los beneficios de implementar buenas prácticas regulatorias en América Latina Esta sesión explorará la implementación y el impacto de las Buenas Prácticas Regulatorias (BPR) en América Latina, destacando las experiencias institucionales de ANMAT y ANVISA. A través de ejemplos reales y perspectivas regionales, los ponentes examinarán cómo las BPR, como la transparencia, la participación de las partes interesadas, la toma de decisiones basada en evidencia y las evaluaciones de impacto regulatorio, están fortaleciendo los sistemas regulatorios y promoviendo los objetivos de salud pública. La sesión también presentará hallazgos clave del Observatorio Latinoamericano de Prácticas Regulatorias, un estudio realizado por INNOS, que ofrece información basada en datos sobre el progreso y las brechas en la adopción de BPR en la región. Finalmente, los panelistas reflexionarán sobre los desafíos y las oportunidades para integrar las BPR a lo largo del ciclo regulatorio y promover la convergencia.	Gaudi
	Pista B: Desbloqueo de conocimientos de seguridad más profundos con evidencia del mundo real en farmacovigilancia En esta sesión, exploraremos el papel fundamental que desempeñan los datos del mundo real (RWD) y la evidencia del mundo real (RWE) en la mejora de las prácticas de	G. Leopardi

	farmacovigilancia (FV). La integración de los RWD y la RWE en las actividades de farmacovigilancia ofrece enfoques innovadores para la monitorización de la seguridad y la eficacia de los medicamentos, proporcionando información completa sobre su rendimiento en diversas poblaciones de pacientes y entornos reales.	
5:55-6:40PM	Recepción para establecer contactos	Vestíbulo Gaudí
DÍA DOS MARTES 30 DE SEPTIEMBRE		SALON
8:00-4:15PM	Registro	Vestíbulo Gaudí
	Sesión 4	
8:30-9:45AM	Pista A: Diseños de ensayos innovadores: acelerando el acceso mediante evidencia más inteligente Esta sesión presentará diversas perspectivas, incluyendo reguladores, expertos en operaciones clínicas y líderes académicos, quienes presentarán casos prácticos y experiencias en la implementación de diseños innovadores en la región. Se abordarán temas como la aplicación de metodologías flexibles a la investigación clínica real en oncología y enfermedades raras, la evolución del panorama regulatorio que respalda estos enfoques y las lecciones aprendidas en la gestión de la complejidad operativa y la supervisión ética.	Gaudi
	Pista B: Gestión de riesgos y comunicación desde la perspectiva del paciente Esta sesión se centra en la importancia de incorporar la perspectiva del paciente en las estrategias de gestión de riesgos y comunicación en farmacovigilancia (FV). Al priorizar los enfoques centrados en el paciente y facilitar una comunicación eficaz entre la industria farmacéutica, los gobiernos y los pacientes, podemos mejorar la seguridad y la eficacia de los medicamentos y garantizar que las necesidades e inquietudes de los pacientes se aborden en un marco integral de gestión de riesgos.	G. Leopardi
9:45-10:30AM	Refrigerios, exhibiciones y pausa para establecer contactos	Vestíbulo Gaudí
	Sesión 5	
10:30-11:45AM	Pista A: Manejo de enfermedades huérfanas y raras: ¿Reciben los pacientes en América Latina las terapias avanzadas que necesitan? A medida que la identificación de enfermedades raras se vuelve más sofisticada, también lo son sus terapias. El creciente enfoque en productos terapéuticos avanzados (TPMA), productos biológicos y terapias génicas especializadas para enfermedades huérfanas plantea desafíos no solo durante el desarrollo, sino también para sus evaluaciones regulatorias. Esta sesión investigará desafíos como el uso de datos clínicos tempranos y las decisiones de otras ARN basadas en conjuntos de datos de fase 2 o pequeños, pero adecuados para su propósito. ¿Se están optimizando las pruebas de importación de los MTPA o se están desperdiciando innecesariamente productos desarrollados en cantidades mínimas y valiosas? ¿Qué esperan los pacientes de los desarrolladores y los organismos reguladores para satisfacer sus necesidades específicas?	Gaudi
	Pista B: Desafíos, oportunidades y mejores prácticas en farmacovigilancia en Latinoamérica (Parte I) Esta sesión ofrecerá a los participantes información sobre los desafíos clave que afectan las prácticas de farmacovigilancia en Latinoamérica, con base en las últimas actualizaciones globales. Exploraremos oportunidades de mejora basadas en los cambios regulatorios globales y revisaremos las mejores prácticas de iniciativas globales exitosas de farmacovigilancia aplicables a Latinoamérica. Los participantes interactuarán con expertos globales y representantes de la industria para fomentar la colaboración e impulsar mejoras en la farmacovigilancia en toda la región.	G. Leopardi
11:45AM-1:00PM	Almuerzo, exposiciones y pausa para establecer contactos	Vestíbulo Gaudí
	Sesión 6	
1:00-2:15PM	Pista A: Operaciones y gestión de ensayos clínicos: diseño de calidad para ensayos clínicos innovadores La identificación temprana de los factores críticos para la calidad (CtQ) durante el diseño del protocolo, junto con la comprensión de los riesgos asociados y sus medidas de mitigación, desempeña un papel fundamental en la definición del protocolo y de los planes operativos y de calidad que rigen la ejecución del ensayo. Este enfoque proporcionado y basado en el riesgo conduce, en última instancia, a ensayos clínicos adecuados para su propósito, garantizando que todos los componentes importantes del ensayo aborden eficazmente la pregunta de investigación, respalden la generación de resultados fiables y prioricen la seguridad de los participantes. Esta presentación profundizará en cómo las	Gaudi

herramientas disponibles públicamente pueden ayudar a las empresas a gestionar la implementación de la ICH E6(R3), proporcionando ejemplos que ilustran estos conceptos.

Pista B: Desafíos, oportunidades y mejores prácticas en farmacovigilancia en Latinoamérica (Parte II)

G. Leopardi

Continuando con la Parte II, esta sesión se centra en el fortalecimiento de la farmacovigilancia en Latinoamérica desde perspectivas regionales y locales. Examine los desafíos actuales derivados de diversas regulaciones, identifique oportunidades prácticas de colaboración regional (reguladores, profesionales sanitarios, industria) y aprenda de las mejores prácticas de iniciativas exitosas en Latinoamérica para mejorar la eficacia de la farmacovigilancia local.

2:15-3:00PM

Refrigerios, exhibiciones y pausa para establecer contactos

Vestíbulo Gaudí

Sesión 7

Pista A: Conexión de PAC, sostenibilidad y soluciones en la nube para una gestión eficaz del ciclo de vida

Gaudi

3:00-4:15PM

Esta sesión destacará los logros recientes de los Proyectos Piloto Colaborativos PQKM de ICMRA, lo que ilustra cómo el proceso piloto de evaluación colaborativa tiene el potencial de convertirse en un programa regulatorio global. Las autoridades regulatorias compartirán sus experiencias como participantes o observadores en los proyectos piloto colaborativos. Además, la sesión destacará la importancia de la sostenibilidad en la Gestión del Ciclo de Vida Farmacéutico mediante el análisis de la evolución de las prácticas de información electrónica de productos.

Pista B: Buenas Prácticas de Farmacovigilancia: Inspecciones y Cumplimiento en América Latina

G. Leopardi

Esta sesión se centrará en los aspectos críticos de las inspecciones y el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Farmacovigilancia (BPF), con énfasis en casos prácticos y una mesa redonda con expertos de la industria y del sector regulatorio. Comprender los requisitos y las mejores prácticas para el cumplimiento de las BPF es fundamental para que los profesionales de la farmacovigilancia (FV) garanticen la seguridad y la eficacia de los productos farmacéuticos, manteniendo al mismo tiempo el cumplimiento normativo.

DÍA TRES | MIÉRCOLES 1 DE OCTUBRE

SALON

8:00AM-12:00PM

Registro

Vestíbulo Gaudí

Sesión 8

Pista A: Impulso a la salud mundial mediante la convergencia regulatoria y la colaboración internacional

Gaudi

8:30-9:45AM

Esta sesión explorará la importancia y los beneficios de participar en iniciativas internacionales de armonización y convergencia, como el Consejo Internacional para la Armonización de los Requisitos Técnicos de los Productos Farmacéuticos de Uso Humano (ICH), el Foro Internacional de Reguladores de Dispositivos Médicos (IMDRF) y el Esquema de Cooperación para la Inspección Farmacéutica (PIC/S). Los asistentes escucharán de primera mano a los reguladores de Latinoamérica sobre sus experiencias y el impacto en sus procesos regulatorios al participar en estas iniciativas, y obtendrán información valiosa sobre cómo los reguladores y la industria pueden trabajar para fortalecer la capacidad de armonización regulatoria.

Pista B: Farmacovigilancia de próxima generación: IA, PNL y más allá

G. Leopardi

8:30-9:45AM

Descubra cómo la IA y el PNL están revolucionando la farmacovigilancia, mejorando la monitorización de la seguridad de los medicamentos, agilizando el procesamiento de casos y permitiendo un análisis predictivo o una detección más precisa de eventos adversos y la gestión de señales. Descubra el futuro de la farmacovigilancia a medida que avanzamos más allá de los métodos tradicionales y no de la vigilancia de seguridad de última generación.

9:45-10:30AM

Refrigerios, exhibiciones y pausa para establecer contactos

Vestíbulo Gaudí

Sesión 9 Plenaria: Cómo los avances en IA están revolucionando el mundo farmacéutico

Esta sesión presentará cómo los avances en IA están revolucionando la tramitación de solicitudes regulatorias para agilizar procesos, reducir costes y plazos, y el papel crucial del Documento Técnico Común Electrónico (eCTD) para facilitar estos avances, garantizando la estandarización y eficiencia de las solicitudes regulatorias. La sesión también explorará las perspectivas de la IA aplicada a los procesos de farmacovigilancia y el panorama actual de la regulación de la IA.

10:30-11:45AM

Gaudi

11:45AM-12:00PM

Palabras de Cierre

Gaudi

PARA ACCEDER A MI EXPEDIENTE EDUCATIVO:

- Visita DIAglobal.org
- Inicie sesión con su ID de usuario y contraseña de DIA
- Seleccione el Menú de bienvenida en la esquina superior derecha (donde aparece su nombre)
- Seleccione Mi cuenta en el menú
- Seleccione Mis Transcripciones y luego Administre Mis Transcripciones

ACCEDA A LAS PRESENTACIONES:

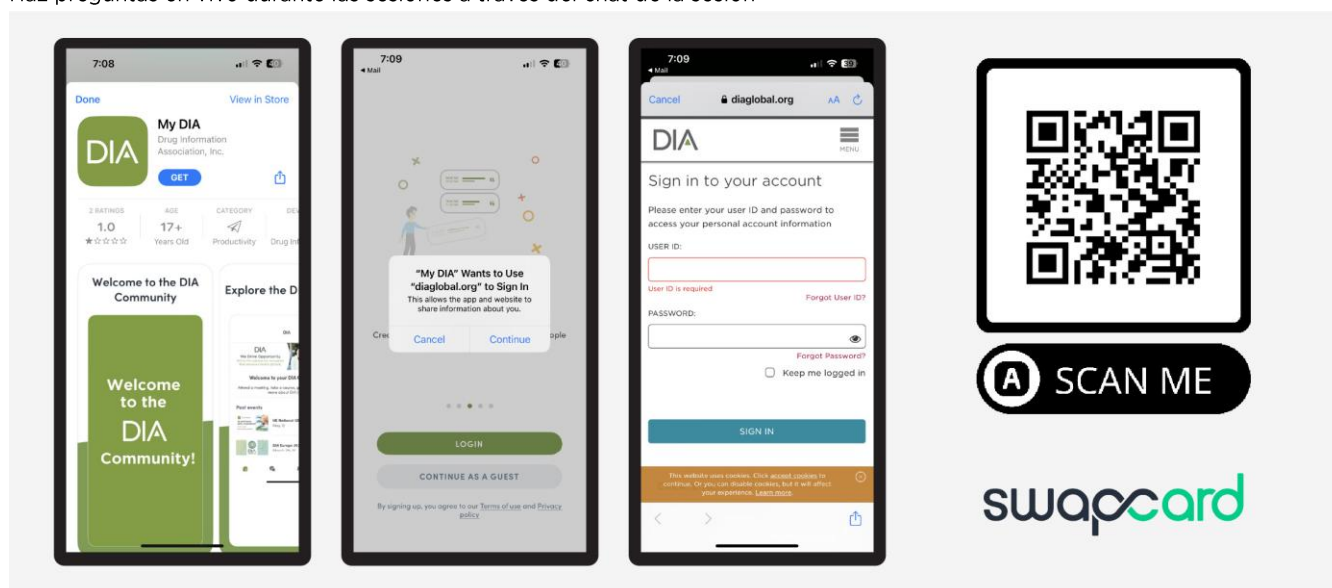
- Visita DIAglobal.org
- Inicie sesión con su ID de usuario y contraseña de DIA
- Seleccione el Menú de bienvenida en la esquina superior derecha (donde aparece su nombre)
- Seleccione Mi cuenta en el menú
- Elija Mi Presentación

Nota: Para acceder a las presentaciones se necesita el nombre de usuario y la contraseña de DIA. Si olvidó su nombre de usuario y contraseña de DIA, o si es la primera vez que inicia sesión en el sitio web de DIA, utilice nuestro recordatorio de inicio de sesión. *Las presentaciones estarán disponibles durante seis meses después de la reunión.

¿Quieres ver la agenda detallada?

¡Descarga la aplicación móvil de DIA!

- Agenda al alcance de tu mano
- Conéctate con asistentes, ponentes y expositores
- Haz preguntas en vivo durante las sesiones a través del chat de la sesión



Será redirigido para iniciar sesión en su cuenta My DIA con el fin de acceder a la aplicación móvil.

Sigue las instrucciones en pantalla o, si necesitas ayuda adicional, acércate al mostrador de registro o contacta NAEvents@DIAglobal.org.

¡Sigue con el impulso en América Latina!

Reunión de Asuntos Médicos LATAM de DIA/Sindusfarma 4-5 de diciembre | São Paulo, Brasil

Si vas a participar en la Reunión Anual de América Latina, no te pierdas la próxima Reunión de Asuntos Médicos LATAM de DIA/Sindusfarma. Este programa de dos días reúne a expertos regionales para explorar cómo los profesionales de Asuntos Médicos están dando forma al futuro del cuidado del paciente, la interacción con los grupos de interés y la comunicación en salud en toda América Latina. Con estudios de caso del mundo real, perspectivas multifuncionales y debates interactivos, la agenda destaca cómo los equipos de Información Médica, MSLs y Líderes Médicos están impulsando la innovación y alineando estrategias globales con realidades locales. Además, tendrás muchas oportunidades para hacer networking y compartir mejores prácticas con colegas de toda la región.



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
Bolivar, 160, C1066AAD Buenos Aires Argentina



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.



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!



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