

1. Fundamentos teóricos y prácticos sobre los estudios de biodisponibilidad y bioequivalencia

Duración	4 horas
Cifra límite de Participantes	20
Número de Profesores	4
Nivel de Actualidad	Alto
Importancia de las temáticas a tratar	Contribución a la ampliación de los conocimientos sobre el desarrollo de medicamentos genéricos y biosimilares así como los fundamentos teóricos y prácticos de los estudios de bioequivalencia indispensables para su registro y comercialización.
Precisar entrega de materiales bibliográficos	No
Profesores	
Nombre completo	Carlos Alberto González Delgado
Nivel científico	Máster en Farmacología Experimental
Grado de Especialista	Doctor en Medicina. Especialista de segundo grado en Farmacología.
Categoría Docente	-
Categoría Investigativa	Investigador Auxiliar
Institución	Centro Nacional de Toxicología
Cargo	Jefe Unidad de Ensayos Clínicos
Profesores	
Nombre completo	Sonia Pérez Rodríguez
Nivel científico	Máster en Toxicología Clínica

Grado de Especialista	Doctora en Medicina. Especialista de primer grado en Medicina Interna
Categoría Docente	Profesor Auxiliar
Categoría Investigativa	Investigador Auxiliar
Institución	Centro Nacional de Toxicología
Cargo	Investigador Clínico. Unidad de Ensayos Clínicos
Profesores	
Nombre completo	Alina Díaz Machado.
Nivel científico	Máster en ciencias
Grado de Especialista	Doctor en Medicina. Especialista de primer grado en Farmacología
Categoría Docente	Profesor Auxiliar
Categoría Investigativa	-
Institución	Centro Nacional de Toxicología
Cargo	Investigador Clínico. Unidad de Ensayos Clínicos
Profesores	
Nombre completo	Alis Martin Trujillo
Nivel científico	Máster en Ciencias de Laboratorio Clínico
Grado de Especialista	Licenciado en Laboratorio Clínico y Banco de Sangre
Categoría Docente	-
Categoría Investigativa	-
Institución	Centro Nacional de Toxicología

Cargo	Investigador Clínico. Responsable de Laboratorio Clínico. Unidad de Ensayos Clínicos
-------	--