

COMITE ORGANIZADOR:

Presidente:

DrC. Alejandro S. Padrón Yaquis, Director General CIDEM

Vice-Presidentes:

DrC. René Delgado Hernández, Vice Director de Investigación-Desarrollo

MSc. Nicté González Alfonso, Vice Directora Técnico Productivo

MSc. Alicia Lagarto Parra, Vice Directora de Gestión de la Calidad

Lic. Rafaela Villalón Lorenzo, Vice Directora Comercial

Lic. Orlando Gómez León, Vice Director de Recursos Humanos

MSc. Addis Bellma Menéndez, Vice Directora UEB Control Biológico

MSc. Iverlis Díaz Polanco, Vice Directora UEB Planta de Cistostáticos

MSc. Moraima Palmeiro Casanova, Vice Directora UEB PPPNS

MSc. Ania González Cortezón, Jefe del Grupo de Tecnología Farmacéutica

Téc. Carlos Rodríguez Ferradá, Vice Director UEB EEPM

Lic. Marcos Saceiro Morales, Vice Director Administrativo

Lic. Norlys Valdés Llerandi, Vice Directora de Economía y Finanzas.

Miembros:

Ing Yadira García Vera

MSc. Maylin Díaz Pérez

MSc. Roberto Vandama Ceballos

MSc. Ricardo Castro Armas

Lic. Beatriz Elizagaray Fernández

COMITÉ CIENTÍFICO:

Presidente: DrC. René Delgado Hernández

Secretario Científico: MSc. Ricardo Castro Armas

Miembros:

DrC. Jorge Rodríguez Chanfrau

DrC. Beatriz Garrido Suárez

MSc. Ania González Cortezón

MSc. Nilia de la Paz Martín-Viaña

MSc. Caridad García Peña

MSc Yanier Núñez Figueredo

Lic. Rolando Perdomo Morales

Lic. Vivian Montero Alejo

Lic. Daise Jiménez Rodríguez

MSc. Janet Piloto Ferrer

Lic. Yanet Turiht Martínez García

MSc. Roberto Vandama Ceballos

MSc. Maylin Díaz Pérez



CONTACTO

DrC. René Delgado Hernández

Vice Director de Investigación-Desarrollo, CIDEM

Email: rdelgado@infomed.sld.cu

rene.delgado@cidem.sld.cu

CONVOCATORIA

12 y 13 de Diciembre del 2013

JORNADA CIENTÍFICA CIDEM 2013



EI CENTRO DE INVESTIGACIÓN Y DESARROLLO DE MEDICAMENTOS (CIDEM) convoca a la *I Jornada Científica y de Innovación Tecnológica "CIDEM 2013"*, los días 19 y 20 de diciembre de 2013, dirigida a propiciar el intercambio científico entre los investigadores, técnicos y profesionales de la institución y de los centros, empresas, institutos, universidades y otras instituciones con las que se mantienen relaciones de colaboración, con el objetivo de promover la presentación de los principales resultados de las actividades de investigación, desarrollo e innovación tecnológica que se desarrollan, tanto en la institución, como a partir de los proyectos y contratos de intercambio y colaboración que se encuentran en diferentes fases de investigación-desarrollo. **Las sesiones de trabajo comenzarán a las 9:00 AM.**

OBJETIVOS:

- Propiciar el encuentro de investigadores, especialistas y técnicos del CIDEM con sus similares de las empresas de la industria químico-farmacéutica, así como de otros centros de investigación que desarrollan proyectos encaminados a la obtención de nuevos medicamentos, materias primas y reactivos para esta industria farmacéutica;
- Debatir sobre los resultados más relevantes de los proyectos básicos-aplicados que se desarrollan en el CIDEM y sus perspectivas para el desarrollo de nuevos productos farmacéuticos, servicios y tecnologías, al servicio del Sistema Nacional de Salud.
- Resaltar los trabajos de mayor impacto científico, económico y social que hayan sido desarrollados en el CIDEM y las empresas, acorde a las principales líneas de investigación-desarrollo.
- Analizar el estado actual de la actividad de ciencia, técnica e innovación tecnológica en el CIDEM, sus relaciones con otros centros y su impacto para el logro de proyectos más integrales e

- Consolidar el liderazgo del CIDEM en el Programa de Desarrollo de Medicamentos Genéricos, con especial atención a los fármacos antitumorales y otros relacionados con los principales determinantes de salud.
- Consolidar el liderazgo del CIDEM en los programas de Investigación-Desarrollo de productos Naturales, su producción industrial y el necesario impacto en el Sistema Nacional de Salud.
- Profundizar en las principales líneas de investigación desarrollo que desarrolla el CIDEM en función de la integración, la búsqueda de nuevos productos más seguros y eficaces, la sustitución de importaciones, y su impacto en el Cuadro Básico de Medicamentos y los principales determinantes de salud.

TEMÁTICAS:

- ◇ Medicamentos genéricos;
- ◇ Medicamentos de origen natural;
- ◇ Reactivos, material de referencia químico y medios diagnósticos;
- ◇ Materias primas destinadas a la producción de medicamentos
- ◇ Nuevas plataformas tecnológicas de liberación de fármacos;
- ◇ Tecnologías farmacéuticas;
- ◇ Farmacología preclínica y estudios de mecanismos de acción de fármacos;
- ◇ Farmacología clínica y ensayos clínicos;
- ◇ Estudios metabólicos y de farmacogenética;
- ◇ Farmacocinética y bioequivalencia;
- ◇ Toxicología regulatoria y especial;
- ◇ Mutagénesis y Genotoxicidad;
- ◇ Química analítica;
- ◇ Protección del medio ambiente;
- ◇ Aseguramiento de la calidad y entorno regulatorio;
- ◇ Gestión de información científica y empresarial;
- ◇ Elevación de la eficiencia productiva y energética en las instalaciones industriales.

ASPECTOS ORGANIZATIVOS

El evento contará con Sesiones Plenarias de Apertura y Clausura; Comisiones de Trabajo que sesionarán en paralelo para la presentación de ponencias y mesas redondas y una sesión de carteles.

La asistencia será por invitación. Podrán participar, además, los ponentes seleccionados, investigadores, especialistas técnicos relacionados con el trabajo.

Los trabajos deberán ser enviados al Comité Científico en un resumen estructurado (**Encabezamiento con: Título, Autores, Institución, seguido del resumen con: Introducción, Materiales y Métodos, Resultados, Discusión y Conclusiones**). Máximo de 300 palabras; escritos a un espacio en Arial 12. En el encabezamiento se señalará el título del trabajo (primer renglón en mayúsculas y negritas); autores (a un espacio del título, Primer Apellido e inicial del Nombre de cada autor, separados por comas.

Ejemplo: Martínez L, García C, Romero JA; institución de los autores y dirección; teléfono y correo electrónico del autor principal. Los resúmenes deberán enviarse por correo electrónico a: MSc Ricardo Castro Armas,

Email: ricardo.castro@cidem.sld.cu

Los ponentes dispondrán de un tiempo máximo de exposición de 25 minutos para las conferencias y 10 minutos para las comunicaciones orales con cinco minutos adicionales para el debate de los trabajos.

Los carteles deberán presentarse en papel continuo de dimensiones 1 m de ancho por 1.5 m de alto.

Fechas importantes:

Los resúmenes deben ser enviados antes del viernes **6 de diciembre**.

El Comité Organizador informará acerca de la aceptación de los trabajos y forma de presentación antes del **viernes 13 de diciembre del 2013**.