

Curso de Disolución Avanzada

Barcelona, España | 30 Septiembre – 1 Octubre 2008

Este curso de dos días de duración, permitirá a los científicos una visión exhaustiva de la disolución de la USP y de las pruebas para la aprobación de fármacos. Se trata de los test de ejecución in vitro que se aplican a múltiples formas de dosificación, incluyendo comprimidos, cápsulas, inyectables, parches transdérmicos, supositorios, etc. Son componentes importantes de las especificaciones que determinan la calidad y seguridad de los fármacos.

Johannes Krämer, doctor de Farmacia

Filial de la USP: Miembro, Comité de expertos en Biofarmacéutica
Empresa: CEO, PHAST GMBH
Homburg/Saar, Alemania



El Dr. Krämer es el fundador y el director general de los laboratorios PHAST. También es la persona cualificada para la fabricación y la aprobación de los lotes. Trabaja en el campo de la realización de pruebas de formas de dosificación desde 1987.

Es licenciado en Farmacia por la Universidad de Frankfurt. Después de especializarse en análisis farmacéuticos, obtuvo el doctorado en Tecnología Farmacéutica y Biofarmacia en la Universidad de Heidelberg.

El Dr. Krämer es un miembro electo del Comité de Expertos en Biofarmacéutica de la USP y copresidente del Mucosal Drug Delivery Advisory Panel. Es miembro electo del comité ejecutivo del departamento del FIP LMCS (Laboratorios y Servicios del Control de Medicinas de la Federación Farmacéutica Internacional). También es miembro de la Asociación Americana de Científicos Farmacéuticos, del Grupo Biofarmacéutico dentro de la APV (Asociación Internacional de Tecnología Farmacéutica), del Deutsche Pharmazeutische Gesellschaft (PDG), y del Special Interest Group on Dissolution/In Vitro Release Performance Testing de la FIP.

Su interés científico se centra en la disolución basada en el IVIVC (in vitro in vivo correlations) y en el desarrollo de métodos de aprobación de fármacos para las formas de dosificación farmacéuticas, poniendo un énfasis especial en los problemas de estabilidad. Es autor de más de cincuenta publicaciones de diversos capítulos en otras obras, así como coeditor de un libro de pruebas de disolución y de IVIVC, en alemán, inglés y francés, incluyendo los cursos de formación para la USP.

Terry Way, licenciado en Farmacia.

Miembro de la Academia de Científicos Farmacéuticos



Terry Way se incorporó en la oficina de la USP en Basel como principal representante europeo en febrero de 2006. Posee más de 30 años de experiencia en la industria farmacéutica europea. A lo largo de los años, su línea de trabajo ha ido cambiando: de la química analítica para operaciones de QC pasó a la instrumentación especializada y la automatización. Ha impartido seminarios de formación y ha ofrecido conferencias en toda Europa y otros continentes sobre temas relacionados con las pruebas de disolución, el desarrollo de métodos y la validación, examen de parenterales, etc. Se licenció en Farmacia en la Escuela de Portsmouth de Farmacia, Reino Unido, y es miembro de la Academia de Científicos Farmacéuticos.

CURSO ORGANIZADO POR:

CYMIT QUÍMICA S.L.

Santander, 42-48 Nave 2
08020 Barcelona / Spain

T. 34-93-2412927
F. 34-93-4144979

www.cymitquimica.com
info@cymitquimica.com

 **U.S. PHARMACOPEIA**
The Standard of Quality™

ISO 9001:2000 Certified