

23 de Junho, no Infarmed

III Seminário Internacional de Saúde:

Standards ao Serviço da Segurança do Doente



Agenda Temática

Panorama Geral Internacional

Em Portugal, na Europa e no resto do mundo há uma ameaça cada vez mais premente para a indústria farmacêutica e para o doente: a introdução de **medicamentos contrafeitos na cadeia de abastecimento legal**.

Conheça o **enquadramento legal da nova Diretiva Europeia dos Medicamentos Falsificados** e o panorama geral de identificação de produtos de saúde em Portugal e na Europa.

Casos de Estudo Hospitalares

Dos dispositivos médicos ao circuito do medicamento. Conheça os **casos de sucesso de hospitais** que já identificam dispositivos médicos e medicamentos com códigos de barras GS1. Apresentação de resultados em 3 áreas:

- rastreabilidade
- logística hospitalar
- processos de report às entidades reguladoras

Indústria e Administração Pública

Quais as implicações legais da Diretiva Europeia de Medicamentos Falsificados para a **indústria farmacêutica**? E quais os principais desafios de identificação e codificação para a **indústria de Dispositivos Médicos** em Portugal?

Apresentamos-lhe uma visão abrangente sobre os principais desafios que se colocam ao setor da saúde, no contexto nacional e europeu.

Implementação de Soluções

Contacte com algumas das soluções existentes no mercado e conheça casos práticos de implementação em áreas como **a logística hospitalar, a identificação e serialização de medicamentos e a gestão de bases de dados**.