

Seminario sobre Armonización del Registro y Control de Medicamentos Veterinarios Comité de las Américas de Medicamentos Veterinarios (CAMEVET)

**Buenos Aires, Argentina
14 al 16 de octubre, 2026**

AGENDA PRELIMINAR

Día 1: 14 de octubre 2026	
Tema	
Registro de participantes	
Sesión Inaugural – Discursos de apertura del Seminario	
Asunción de Presidencia del CAMEVET	
Bloque I: Historia y Futuro - 30 años de CAMEVET	
- ¿Qué es CAMEVET y cómo funciona? - Evolución del proceso de armonización en las Américas. - Principales hitos alcanzados. - Impacto de las guías armonizadas. - Participación público-privada como modelo de trabajo. - Desafíos regulatorios para la próxima década. - Futuro CAMEVET – relación con OMSA	
Nuevos desafíos regulatorios	
Bloque II: Documentos de trabajo	
Avances en los documentos de trabajo	
Documentos en estado de trámite IV – Presentación del borrador final	
Documentos en estado de trámite III – Presentación del borrador con comentarios	
Documentos en estado de trámite II – Presentación del primer borrador	
Documentos en estado de trámite I – Presentación nota de concepto	
Lanzamiento de nuevas guías	
Día 2: 15 de octubre 2026	
Bloque III: Calidad de productos veterinarios	
Tema	
Transformando guías armonizadas en herramientas de aplicación real	
<i>Panel autoridad sanitaria + industria + expertos técnicos, casos reales de implementación.</i>	
- Buenas prácticas de manufactura - Farmacovigilancia - Estabilidad - Rotulados	- Estado de implementación en los países. - Experiencias regulatorias. - Desafíos de la industria. - Criterios comunes de inspección. - Beneficios de la armonización.
Antimicrobianos y enfoque One Health	
Estrategias de vacunación como motor para la reducción del uso de antimicrobianos (AMU) en la producción animal	
Estándares de medicamentos veterinarios	
Farmacopeas y estándares de calidad en medicamentos veterinarios: experiencia de la USD (United States Pharmacopeia)	

Bloque IV: Uso de productos veterinarios

Productos veterinarios subestándar y falsificados:

Experiencias regionales, desafíos y cooperación para su control – 45 min

Panel de autoridades regulatorias e industria

- Experiencias de los países en la detección y gestión de productos subestándar y falsificados.
- Casos relevantes y lecciones aprendidas.
- Participación de la industria en la prevención y denuncia.
- Intercambio de información y cooperación regional.
- Necesidades y oportunidades para fortalecer la vigilancia en las Américas.

Fortalecimiento de las herramientas regionales para la vigilancia de productos veterinarios inseguros – 30 min

- Evolución de VSAFE a TRUVET.
- Objetivos y alcance de la plataforma.
- Beneficios para autoridades e industria.

Medicamentos humanos en medicina veterinaria: experiencias, desafíos y enfoques regulatorios en la región

Panel de autoridades regulatorias e industria – 30 min

- Situaciones que motivan el uso de medicamentos humanos en veterinaria.
- Experiencias de los países.
- Riesgos sanitarios y regulatorios.
- Impacto en animales destinados a la producción de alimentos.
- Perspectiva de la industria veterinaria.
- Posibles estrategias regulatorias y necesidades de armonización.

Bloque V: Capacitación y herramientas para la vigilancia

Día 3: 16 de octubre 2026

Bloque VI: Diálogo público-privado y futuro de CAMEVET

Conclusiones de la Reunión Plenaria del Sector Oficial y Privado

Mesa redonda de dialogo entre sector oficial e industria

Bloque VII: Visión futura

Futuro CAMEVET

Aprobación nueva mesa ejecutiva

Presupuesto y recursos de CAMEVET

Aprobación de la propuesta de sedes para los próximos Seminarios

Cierre del Seminario