1 Denominación Taller regional sobre redacción, implementación, evaluación de metas de reducción del sodio y elimacidos grasos trans de producción industrial. 2 Organización Organización Panamericana de la Salud (OPS) Objetivos 1.Presentar las herramientas para el		
the state of the s		
Objectives 1 Presenter les horremientes para el		
implementación, monitoreo y evaluación de regulaciones para metas de contenido de sodio y de ácidos grasos trans de producción industrial.	desarrollo, eliminación	
Desarrollar instrumentos regulatorios específica país.	os para cada	
3. Discutir una hoja de ruta para aprobar y/o ir monitorear y evaluar los instrumentos regulatorios.	mplementar,	
4. Favorecer el intercambio de experiencias y c entre países para abordar los retos en la		
aprobación e implementación de regulaciones sob contenido de sodio y para la eliminación de ácidos grasos trans de producción		
3 Fecha de realización 23 al 25 de septiembre de 2025	IIIQQ3UIQI.	
	*	
5 Lugar Hospedaje Hotel Holiday Inn Panama Canal 2- Datos de la persona autorizada	na a nguya antinana ka kanta i sikili dadi dilipinina kalilar dan di Maryalar merita	
1 Nombre y Apellido Zuny Mabel Zarza	and the state of t	
2 Cedula de Identidad 1199024		
3 Cargo Técnico	and the same growth of the light little growth the or	
4 Entidad/Dependencia DINAVISA/Área de Asuntos Regulatorios de I	la Dirección	
donde presta servicios General de Regulación de Alimentos y Productos		
3- Costos	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
1 Fecha de salida y 23 de setiembre		
Fecha de retorno 25 de setiembre		
2 Costo del Pasaje Facilitado por OPS		
3 Viatico Facilitado por OPS		
4 Costo de refuerzo de DINAVISA viatico	emilional designation of the second designat	
5 Costo total del viaje NA		
4- Pertinencia		
1 Correspondencia entre el	,	
objetivo del evento y las Intercambio de experiencias con los países particip	pantes sobre	
funciones desempeñadas los avances en la implementación de reducció	n de ácidos	
por el solicitante grasas trans y sodio en alimentos.		
2 Carácter de la Participante Participación		
3 Resolución que Autoriza Resolución DINAVISA N°34 /2025 de Fecha 46 del 2025	le setiembre	
5- Información complementaria		
1 Adjuntar el programa de actividad del evento		



	1- DATOS DEL EVENTO	
1	Denominación	28th Session of the International Medical Device Regulators Forum (IMDRF)
2	Organización	Agencia de Productos Farmacéuticos y Dispositivos Médicos PMDA Japón
***************************************	Objetivo	 ✓ Participación como Miembro Afiliado del IMDRF y presentación de las actualizaciones regulatorias de DINAVISA.
3	Fecha de realización	15/09/2025 al 19/09/2025
4	Lugar (ciudad/país)	Sapporo, Japón
5	Lugar Hospedaje	Sapporo Grand Hotel
***************************************	2- Datos de la persona auto	
1	Nombre y Apellido	Alison Rocio Iglesias Valdez
2	Cedula de Identidad	4.190.253
3	Cargo	Directora.
4	Entidad/Dependencia	
•	donde presta servicios	Dirección de Registro de Dispositivos Médicos y Odontológicos.
	3- Costos	- Odontologicos.
1	Fecha de salida y	Salida 11/09/2025
	Fecha de retorno	Retorno 22/09/2025
2	Costo del Pasaje	38.346.000 Gs.
3	Viatico	17.303.038 Gs.
4	Costo de refuerzo de	
	viatico	
5	Costo total del viaje	55.649.038 Gs.
4	1- Pertinencia	
1	Correspondencia entre el	La Dirección de Registro de Dispositivos Médicos y
	objetivo del evento y las	Odontológicos es la dependencia técnica encargada del
	funciones desempeñadas	Registro de Dispositivos Médicos a través del desarrollo y
	por el solicitante	aplicación de normativas aplicables a dichos productos. En
		septiembre del 2024, DINAVISA fue aceptada como
		Miembro Afiliado del IMDRF, por lo cual, en esta Sesión de
		septiembre de 2025, presentará las actualizaciones
		regulatorias de DINAVISA en el ámbito de los dispositivos
		médicos a fin de cumplir con los compromisos asumidos
		como Miembro Afiliado.
2	Carácter de la	Participante
	Participación	्राच्या चार्च क्षेत्र विकास क्षेत्र क्षेत्र विकास क्षेत्र क्षेत्र क्षेत्र क्षेत्र क्षेत्र क्षेत्र क्षेत्र क्षेत्र
3	Resolución que Autoriza	Resolución DINAVISA Nº 264 /25 de Fecha 29 de julio del
	el Viaje	2025
Ç	- Información complement	aria
1	Adjuntar el programa de ad	



	1- DATOS DEL EVENTO		
1	Denominación	VISITA TECNICA, FERIA	
2	Organización	Ningbo Pinmed Instruments Co	
	Objetivo	✓ Visitar la fábrica para conocer sobre el proceso de	
		producción de los productos enviados a Paraguay.	
		Visitar la Feria.	
3	Fecha de realización	25, 26, 27, 28, 29/09/2025	
4	Lugar (ciudad/país)	ZHEJIANG, GUANGZHOU. CHINA	
5	Lugar Hospedaje	A confirmar	
	2- Datos de la persona auto	rizada	
1	Nombre y Apellido	PATRICIA ADRIANA RIVEROS RAMOS	
2	Cedula de Identidad	1.478.402	
3	Cargo	DIRECTORA DE INSPECCION DE DISPOSITIVOS MEDICOS	
4	Entidad/Dependencia	DINAVISA – DIRECCIÓN NACIONAL DE VIGILANCIA	
	donde presta servicios	SANITARIA	
	3- Costos		
1	Fecha de salida y	VUELO SALIDA 22/09/2025	
	Fecha de retorno	VUELO RETORNO 03/09/2025	
2	Costo del Pasaje	A CARGO DE LA EMPRESA	
3	Viatico		
4	Costo de refuerzo de		
	viatico		
5	Costo total del viaje	***************************************	
	4- Pertinencia		
1	Correspondencia entre el	Visita técnica y capacitación sobre producción de	
	objetivo del evento y las	Dispositivos Médicos.	
	funciones desempeñadas		
	por el solicitante		
2	Carácter de la	OBSERVADOR	
	Participación		
3	Resolución que Autoriza	Resolución DINAVISA Nº 350/2025 de Fecha 18 de	
<u></u>	el Viaje	setiembre del 2025	
5- Información complementaria			
1	1 Adjuntar el programa de actividad del evento		

Qca. Ind. Ratricia Riveros WW Directora Directión de Inspección de Dispositivos Médicos DGI - DINAVISA

*****************	1- DATOS DEL EVENTO	
1	Denominación	Taller regional sobre redacción, implementación, monitoreo y evaluación de metas de reducción del sodio y eliminación de ácidos grasos trans de producción industrial.
2	Organización	Organización Panamericana de la Salud (OPS)
	Objetivos	1.Presentar las herramientas para el desarrollo, implementación, monitoreo y evaluación de regulaciones para metas de contenido de sodio y eliminación
		de ácidos grasos trans de producción industrial. 2. Desarrollar instrumentos regulatorios específicos para cada país.
		3. Discutir una hoja de ruta para aprobar y/o implementar, monitorear y evaluar los instrumentos regulatorios.
		4. Favorecer el intercambio de experiencias y colaboración entre países para abordar los retos en la aprobación e implementación de regulaciones sobre metas de contenido de sodio y para la eliminación de ácidos grasos trans de producción industrial.
3	Fecha de realización	23 al 25 de septiembre de 2025
4	Lugar (ciudad/país)	Ciudad de Panamá, Panamá
5	Lugar Hospedaje	Hotel Holiday Inn Panama Canal
	2- Datos de la persona autorizada	
1	Nombre y Apellido	Patricia Echeverria Martínez
2	Cedula de Identidad	1845112
3	Cargo	Directora General
4	Entidad/Dependencia donde presta servicios	DINAVISA/Dirección General de Regulación de Alimentos y Productos Afines
	3- Costos	The state of the s
1	Fecha de salida y Fecha de retorno	23 de setiembre 25 de setiembre
2	Costo del Pasaje	Facilitado por OPS
3	Viatico	Facilitado por OPS
4	Costo de refuerzo de viatico	En caso necesario DINAVISA
5	Costo total del viaje	NA
	4- Pertinencia	
1	Correspondencia entre el objetivo del evento y las funciones desempeñadas por el solicitante	Intercambio de experiencias con los países participantes sobre los avances en la implementación de reducción de ácidos grasas trans y sodio en alimentos.
2	Carácter de la Participación	Participante
3	Resolución que Autoriza el Viaje	Resolución DINAVISA N°34,1/2025 de Fecha16 de setiembre del 2025
*******	5- Información complement	
1	Adjuntar el programa de ad	
Practical Institution of the Control	The same of the sa	The state of the s

9.5



TETÄYGUÁRA REKORESÁIRÁ ÑANGAREKOHA



•	1- DATOS DEL EVENTO	
1	Denominación	Comité Ejecutivo de la Coalición Global para la Investigación
_	Denominación	
		en Ciencias Regulatorias (GCRSR) y Cumbre Mundial sobre
2	Organización	Ciencias Reguladora do Madisorro do Suiza (Suiza de Suiza
	Objetivo	Agencia Reguladora de Medicamentos de Suiza (Swissmedic)
	Opjetivo	Participar en los talleres de trabajo relacionados a los puntos
	washing .	focales del evento relacionados con el uso de la Inteligencia
		Artificial dentro de las Ciencias Regulatorias, Bioinformática y
	-	Nanotecnología.
		Fortalecer la colaboración internacional entre autoridades
		reguladoras, así como promover la armonización en
		regulaciones relacionadas al uso de herramientas de
	Service Control of the Control of th	Inteligencia Artificial, análisis de datos, modelos
		computacionales y armonizar las regulaciones relacionadas a
		nanotecnología y sus aplicaciones en el campo de los
		medicamentos.
3	Fecha de realización	15 al 18 de septiembre de 2025
4	Lugar (ciudad/país)	Lausana, Suiza.
5	Lugar Hospedaje	Hôtel Bellerive, Av. de Cour 99, 1007 Lausanne.
	2- Datos de la persona auto	
1	Nombre y Apellido	Enrique Ernesto Snead Coronel
2	Cedula de Identidad	3.653.796
3	Cargo	Evaluador Técnico de la Dirección de Registro de
J .	00.80	Medicamentos
4	Entidad/Dependencia	Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria
•	donde presta servicios	Direction reactional de Vignancia Januaria
3	- Costos	
1	Fecha de salida y	13/09/2025 al 20/09/2025
	Fecha de retorno	
2	Costo del Pasaje	\$16.762.060
3	Viatico	\$24.838.594
4	Costo de refuerzo de	
	viatico	
5	Costo total del viaje	\$41.600.654
4	- Pertinencia	
1	Correspondencia entre el	En atención al objetivo principal del Comité Ejecutivo, del cual
	objetivo del evento y las	DINAVISA forma parte desde el 2024 enfocado en establecer y
	funciones desempeñadas	alinear estrategias para la evaluación y promoción de
	por el solicitante	tecnologías emergentes aplicables a las Ciencias Regulatorias
		tales como la Inteligencia Artificial y el uso de Nanotecnología
×		para el desarrollo de tecnologías y medicamentos.
		Se destaca que los temas a ser abordados guardan
		correspondencia con las funciones que desempeño como
		Evaluador Técnico de la Dirección de Registro de
		Medicamentos y con la función misional de la Dirección
		Nacional de Vigilancia Sanitaria. Entre las funciones
		principales son de evaluación técnica y regulatoria de los
	,	productos regulados por DINAVISA utilizando herramienta la
,		Inteligencia Artificial como modelo de soporte, seguimiento
1		
		de las normativas de las agencias reguladoras de
	en e	medicamentos para su aplicación en el marco normativo local.
HATTER THE THE PERSON PROPERTY OF THE PERSON PROPERTY PR		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

Q.F. Enrique Snead

Q.F. Enrique Snead

DINAVISA



TETÄYGUÁRA REKORESÄIRÄ ÑANGAREKOHA



<u> የተገዛሄል</u>	MOAXAHA	
		para el desarrollo y fortalecimiento del sistema regulatorio nacional.
endormanne in the base of the second self-waveful respectively. The second seco		Mi participación de la reunión anual del comité representa una oportunidad invaluable para poder intercambiar experiencias y actualizar los conocimientos técnicos y contribuir con el desarrollo de las herramientas emergentes para poder garantizar, calidad eficacia y seguridad en los medicamentos.
2	Carácter de la Participación	Participante
3	Resolución que Autoriza el Viaje	Resolución DINAVISA N°269/2025 de Fecha 31 de julio del 2025
	5- Información complement	
1	Adjuntar el programa de actividad del evento	
	Enmergen Em	walced:

Q.F. Enrique Snead Evaluador Técnico

DINAVISA