

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	Zuny Mabel Zarza
2	Cedula de Identidad	1199024
3	Cargo	Técnico
4	Entidad/Dependencia donde presta servicios	DINAVISA/Área de Asuntos Regulatorios de la Dirección General de Regulación de Alimentos y Productos Afines
3- Costos		
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	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 grasos trans y sodio en alimentos.
2	Carácter de la Participación	Participante
3	Resolución que Autoriza el Viaje	Resolución DINAVISA N° 341 /2025 de Fecha 16 de setiembre del 2025
5- Información complementaria		
1	Adjuntar el programa de actividad del evento	

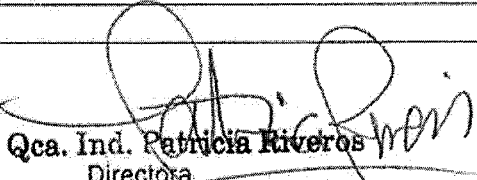

 Lic. Zuny Zarza,

1- DATOS DEL EVENTO		
1	Denominación	28 th 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 autorizada		
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		
1	Fecha de salida y Fecha de retorno	Salida 11/09/2025 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- Pertinencia		
1	Correspondencia entre el objetivo del evento y las funciones desempeñadas por el solicitante	La Dirección de Registro de Dispositivos Médicos y Odontológicos es la dependencia técnica encargada del Registro de Dispositivos Médicos a través del desarrollo y 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 Participación	Participante
3	Resolución que Autoriza el Viaje	Resolución DINAVISA N° 264 /25 de Fecha 29 de julio del 2025
5- Información complementaria		
1	Adjuntar el programa de actividad del evento	

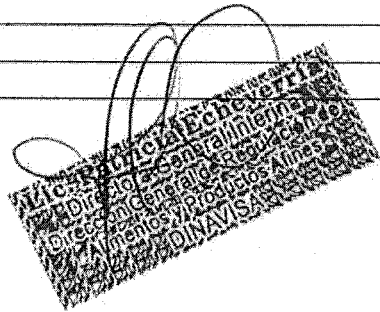
Q.F. Alison R. Iglesias V.
Directora Ejecutiva
Dir. de Reg. Dispositivos Médicos y Odontológicos - DINAVISA

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 autorizada		
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 donde presta servicios	DINAVISA – DIRECCIÓN NACIONAL DE VIGILANCIA SANITARIA
3- Costos		
1	Fecha de salida y Fecha de retorno	VUELO SALIDA 22/09/2025 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 objetivo del evento y las funciones desempeñadas por el solicitante	Visita técnica y capacitación sobre producción de Dispositivos Médicos.
2	Carácter de la Participación	OBSERVADOR
3	Resolución que Autoriza el Viaje	Resolución DINAVISA N° 350/2025 de Fecha 18 de setiembre del 2025
5- Información complementaria		
1	Adjuntar el programa de actividad del evento	




Qca. Ind. Patricia Riveros
Directora
Dirección 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 Echeverría 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		
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° 341/2025 de Fecha 16 de setiembre del 2025
5- Información complementaria		
1	Adjuntar el programa de actividad del evento	



1- DATOS DEL EVENTO		
1	Denominación	Comité Ejecutivo de la Coalición Global para la Investigación en Ciencias Regulatorias (GCRSR) y Cumbre Mundial sobre Ciencias Regulatorias (GSRS 2025)
2	Organización	Agencia Reguladora de Medicamentos de Suiza (Swissmedic)
	Objetivo	Participar en los talleres de trabajo relacionados a los puntos 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 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 autorizada		
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 Medicamentos
4	Entidad/Dependencia donde presta servicios	Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria
3- Costos		
1	Fecha de salida y Fecha de retorno	13/09/2025 al 20/09/2025
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 objetivo del evento y las funciones desempeñadas por el solicitante	En atención al objetivo principal del Comité Ejecutivo, del cual DINAVISA forma parte desde el 2024 enfocado en establecer y alinear estrategias para la evaluación y promoción de 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 de las normativas de las agencias reguladoras de medicamentos para su aplicación en el marco normativo local. Promover la convergencia en las regulaciones de medicamentos así como facilitar la colaboración internacional

Enrique Ernesto Snead Coronel
Q.F. Enrique Snead
Evaluador Técnico
DINAVISA



		para el desarrollo y fortalecimiento del sistema regulatorio nacional. 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 complementaria		
1	Adjuntar el programa de actividad del evento	

Enrique Snead

Q.F. Enrique Snead
Evaluador Técnico
DINAVISA