

TALLER DE BIOCOMPATIBILIDAD

Objetivo del Taller: Entender con base en la FEUM y la ISO 10993 el concepto de dispositivo médico, su clasificación y los requerimientos que estos insumos deben cubrir a nivel preclínico para demostrar su uso seguro en humanos.

PROGRAMA

30 de mayo de 2017

08:00-09:00 Registro

09:00-10:00

Introducción a los Dispositivos Médicos/M. en C. Héctor Rico Morales

- Definición de Dispositivos Médicos
- Regulación en México y Guía Internacional ISO 10993
- a) Farmacopea: Suplemento para Dispositivos Médicos, Tercera edición
- b) Conformación de la ISO 10993

10:00-11:00

Clasificación de Dispositivo Médico/M. en C. Francisco Sánchez Bartéz

- a) Suplemento para Dispositivos Médicos, Tercera edición
- b) ISO 10993 – Parte 1

11:00-11:15

RECESO

11:15–12:15

ISO 10993 parte 2/M. en C. Ma. Isabel Gracia Mora

- a) Descripción de instalaciones
- b) Certificaciones
- c) Calificaciones
- d) Bienestar animal

12:15-13:15

Descripción de la ISO 10993 parte 3/M. en C. Francisco Sánchez Bartéz

Descripción de la ISO 10993 parte 4/M. en C. Francisco Sánchez Bartéz

Descripción de la ISO 10993 parte 5/M. en C. Francisco Sánchez Bartéz

TALLER DE BIOCOMPATIBILIDAD

PROGRAMA

30 de mayo de 2017

13:15-14:15

COMIDA

14:15-15:30

Descripción de la ISO 10993 parte 6/M. en C. Marisol Rivera Huerta
Descripción de la ISO 10993 parte 7, 8 y 9/M. en C. Francisco Sánchez Bartéz
Descripción de la ISO 10993 parte 10/M. en C. Héctor Rico Morales
Descripción de la ISO 10993 parte 11/M. en C. Marisol Rivera Huerta

15:30-16:00

Descripción de la ISO 10993 parte 12 a 15/M. en C. Francisco Sánchez Bartéz
Descripción de la ISO 10993 parte 16 y 17/M. en C. Francisco Sánchez Bartéz//M. en C. Marisol Rivera Huerta
Descripción de la ISO 10993 parte 18 y 19/M. en C. Francisco Sánchez Bartéz

16:00-16:15

Receso

16:15-16:30

Descripción de la ISO 10993 parte 20/Dra. Laura Cobos Marín

16:30-18:30

Descripción de la ISO 10993 parte 20/Dra. Laura Cobos Marín