

## Ciclo de Conferencias 2026

### Determinantes socioeconómicos del uso apropiado de los medicamentos

Organizado por Salud y Fármacos

Salud y Fármacos es una organización sin ánimo de lucro dedicada a promover el acceso y el uso apropiado de los medicamentos entre hispanoparlantes a través de la difusión de información y de la investigación, que ofrece un espacio para profundizar en los temas que influyen en el uso adecuado de los medicamentos, por lo que ha organizado este ciclo de conferencias en el que participarán diversos expertos latinoamericanos.

#### Objetivo General

Profundizar en el papel que desempeñan diferentes actores en el acceso y uso apropiado de medicamentos.

A lo largo de este Ciclo de Conferencias se hablará de los diferentes actores que intervienen en el uso adecuado de medicamentos y de las estrategias que se utilizan durante el ciclo del medicamento:



Hemos dividido este Ciclo de Conferencias en cuatro módulos:

1. El mercado de los medicamentos, los monopolios y la propiedad intelectual
2. El uso apropiado de los medicamentos
3. El desarrollo, el marketing de los medicamentos y las autoridades reguladoras
4. El reclutamiento de participantes en ensayos clínicos en América Latina y la protección de los participantes en investigación biomédica.

#### ¿Cómo participar?

Diligencie el formulario de registro en el enlace: <https://www.saludyfarmacos.org/inscripciones>

<https://www.saludyfarmacos.org/>

## Perfil del participante

Este ciclo de conferencias está dirigido a:

- Profesionales de la salud;
- Profesores de pregrado y postgrado en programas de medicina, enfermería y farmacia;
- Tomadores de decisiones para el sector salud;
- Funcionarios que trabajan en ministerios de salud y autoridades reguladoras de medicamentos en LATAM;
- Miembros de Comités de ética en investigación biomédica;
- Sociólogos e investigadores interesados en la asequibilidad de medicamentos y políticas farmacéuticas,
- Miembros de organizaciones sin ánimo de lucro que trabajan por el acceso y el uso apropiado de fármacos;
- Estudiantes de postgrado en salud pública, farmacoeconomía, sociología, ciencias políticas y afines.

## Metodología

La audiencia podrá escuchar las ponencias de forma sincrónica o asincrónica. Para participar asincrónicamente, podrán encontrar las grabaciones de las ponencias en el canal de YouTube de Salud y Fármacos: [https://www.youtube.com/@user\\_bf1998](https://www.youtube.com/@user_bf1998)

Conferencias con una duración de alrededor de 60 minutos, con media hora para preguntas y respuestas.

Estas Conferencias se grabarán y quedarán disponibles en el canal de YouTube de Salud y Fármacos

Todas las conferencias serán en español, vía Zoom en vivo y en YouTube para acceso asincrónico.

## Criterios de evaluación y certificados:

Estas Conferencias se ofrecen para las personas interesadas en estos temas.

No hay exámenes ni certificación de créditos.

**Costo:** Gratuito

**Horario:** Martes y jueves 6 a 7:30pm hora Colombia

### Cronograma 2026 y objetivos específicos de cada módulo

2026		MARZO				ABRIL			
		Sem1	Sem2	Sem3	Sem4	Sem5	Sem6	Sem7	Sem8
Módulo	Conferencia								
1	mar-03	X							
	mar-05	X							
	mar-10		X						
2	mar-12		X						
	mar-17			X					
	mar-24				X				
	mar-26				X				
3	mar-31					Receso			
	abr-02					Receso			
	abr-07						X		
	abr-09						X		
	abr-14							X	
4	abr-16							X	
	abr-21								X
	abr-23								X
Cierre del ciclo sincrónico									X

#### Módulo 1: El mercado de los medicamentos, los monopolios y la propiedad intelectual

##### Objetivos

1. Comprender cómo funciona el mercado global de los medicamentos y cómo esto afecta el acceso por parte de los pacientes y la sostenibilidad de los sistemas de salud
2. Comprender cómo los tratados de libre comercio y las leyes de protección de la propiedad intelectual afectan los precios de los medicamentos
3. Familiarizar al participante con las estrategias que tienen los gobiernos para facilitar el acceso a los medicamentos nuevos, con énfasis en lo que han hecho los países latinoamericanos.

*Día 1. Marzo 3, Características del mercado de los medicamentos. Albín Chávez (Costa Rica)*

*Día 2, Marzo 5. Derechos de Propiedad Intelectual para mantener los monopolios y precios altos, marañas de patentes. Harold Silva y Luz Marina Umbasia (Washington DC), Javier Llamaza (Perú).*

*Día 3. Marzo 10. Otras tácticas de la industria para mantener los monopolios: Prácticas anticompetitivas, litigios para retrasar la comercialización de genéricos, y exclusividad regulatoria. Respuesta internacional: Banco de Patentes y licencias voluntarias. Luz Marina Umbasia (Public Citizen Washington DC), Javier Llamaza (AIS, Perú), Erika Dueñas (OMS, Suiza).*

#### Módulo 2. Uso apropiado de medicamentos

##### Objetivos

1. Comprender los retos que enfrentan los profesionales de la Salud y la comunidad en general para utilizar los medicamentos adecuadamente
2. Abordar la medicalización de situaciones de salud normales (Disease Mongering) que generan demanda y gasto en medicamentos innecesarios

3. Comprender cómo los profesionales actualizan su conocimiento para prescribir, y los límites en el acceso a información científica actualizada para prescribir mejor
4. Analizar cómo la interacción entre el médico y el paciente en los sistemas de salud vigentes, afectan la prescripción adecuada de medicamentos
5. Comprender los efectos indeseables de la prescripción y/o automedicación inadecuada, incluyendo la resistencia a los antibióticos
6. Describir formas de comunicarse con el paciente que restauren la confianza de los pacientes en las recomendaciones médicas

*Día 1. Marzo 12. El prescriptor frente a la sobremedicalización, el acceso y el uso apropiado de medicamentos en el contexto Latino Americano.* Natalia Castrillón, Salud y Fármacos

*Día 2. Marzo 17. El Paciente y el uso apropiado de medicamentos.* Andrés Pérez, Universidad del Rosario (Colombia)

*Día 3. Marzo 24. Qué puede hacer el prescriptor para mejorar la prescripción y la comunicación con el paciente, para restaurar la confianza de la población en la medicina.* José Humberto Duque (Colombia)

*Día 4. Marzo 26. La dispensación de medicamentos: un espacio para mejorar la automedicación y la adherencia al tratamiento* Elena María Vega (Chile)

### **Módulo 3. La investigación y el desarrollo de los medicamentos, las autoridades reguladoras y el marketing de medicamentos**

#### **Objetivos**

1. Comprender cómo funciona la I+D farmacéutico. ¿Quién decide qué se investiga y quién financia la investigación?
2. Discutir los costos de la I+D y su impacto en los precios de los medicamentos.
3. Analizar cómo el secretismo que rodea a los gastos reales en I+D afecta las negociaciones de precios
4. Analizar el papel de las autoridades reguladoras en definir las características del mercado de medicamentos y en facilitar el uso adecuado de los medicamentos
5. Analizar la relación entre las Agencias Reguladoras Latinoamericanas y las Agencias Reguladoras de referencia global
6. Comprender los mecanismos de promoción de medicamentos que utiliza la industria farmacéutica y su efecto en la prescripción

*Día 1. 7 de Abril, I+D farmacéutica: ¿quién promueve la investigación, qué se investiga, cómo se investiga, y qué costo tiene?* Javier Llamaza (Perú); y Luis Villarroel (Chile)

*Día 2. 9 de abril. Las estrategias de marketing de la industria farmacéutica.* Martha Cancino (México)

*Día 3. 14 de abril, Agencias reguladoras. ¿Qué hace el gobierno para proteger a los ciudadanos del mal uso de medicamentos?* Carlos Durán (Ecuador)

**Módulo 4. El reclutamiento de participantes en los ensayos clínicos en América Latina y la protección de los participantes en investigación.** Núria Homedes y Antonio Ugalde (Salud y Fármacos).

**Objetivos**

1. Comprender las razones por las que la industria promueve los ensayos clínicos en América Latina
2. Analizar los beneficios que los ensayos clínicos aportan a los países de América Latina
3. Conocer la forma en que se protege a los participantes en ensayos clínicos en América Latina
4. Discutir opciones para mejorar la protección de los participantes en ensayos clínicos en América Latina

*Día 1. 16 de abril. Los ensayos clínicos financiados por la industria farmacéutica y su impacto en América Latina*

*Día 2. 21 de abril. Los CEI son los responsables de proteger al participante.* Nuria Homedes y Antonio Ugalde.

*Día 3. 23 de abril. Algunas soluciones que se han propuesto para mejorar la calidad de los ensayos clínicos.* Nuria Homedes y Antonio Ugalde

**Breve Curriculum de los Ponentes**

**Albín Cháves** (Costa Rica). Médico, especialista medicina interna y en farmacología clínica (Instituto Mario Negri en Italia, Universidad Autónoma de Barcelona). Hasta el año 2000 fue residente y miembro del panel de expertos en Salud Internacional de la División de Información de Medicamentos de la Farmacopea de Estados Unidos.

Durante el bienio 2003-2004 presidió el Grupo de Estudios de Utilización de Medicamentos (DURG-LA) y en 2004 fue Jefe del Sub-Comité de Utilización de Medicamentos de la División de Farmacología Clínica de la Unión Internacional de Farmacología (IUPHAR).

Hasta el año 2006 fue miembro del Grupo de Expertos en Evaluación de Medicamentos de la Organización Mundial de la Salud (OMS), y desde 2013 es miembro de la Comisión de Expertos para la incorporación de medicamentos en el Fondo Estratégico de la Organización Panamericana de la Salud.

Ha trabajado como consultor en medicamentos en diferentes países bajo el patrocinio de la OPS, la OMS, la Agencia Internacional para el Desarrollo de Estados Unidos (USAID), y ONUDI. Hasta 2018 ha sido miembro de la Comisión de medicamentos de Centroamérica y de la República Dominicana.

En Costa Rica fue Director de la Dirección de Farmacoepidemiología y Coordinador del Comité Central de Farmacoterapia de la Caja Costarricense de Seguro Social (CCSS). Ha sido profesor de Farmacología Clínica en la Escuela de Medicina y de Farmacoeconomía en la Escuela de Economía de la Universidad de Costa Rica.

**Luz Marina Umbasia** (Public Citizen, Washington DC). Miembro fundador de GHP Corp. Abogada en ejercicio especialista en Derecho Administrativo, Fellow en el Programa de Acceso Global a medicamentos de Public Citizen, organización con sede en Washington D.C., Asesora Jurídica del Colegio Nacional de Bacteriología. ha sido asesora jurídica en IFARMA centro de investigación dedicado al seguimiento de las políticas públicas en salud a nivel nacional e internacional, y política farmacéutica y propiedad intelectual.

<https://www.saludyfarmacos.org/>

Profesional con más de diez años de experiencia en propiedad intelectual y acceso a medicamentos, procesos administrativos y constitucionales, sensibilización en Derechos Humanos, acciones constitucionales, valores de convivencia y SGSSS. Miembro de la Comisión de seguimiento a la Sentencia de la Corte Constitucional T-760 de 2008.

**Martha Edith Cancino** (México) Es Médica Cirujana por la Universidad Autónoma de Nayarit (UAN), con Maestría en Ciencias de la Salud (acentuación en Farmacoepidemiología), Maestría en Educación Superior y Doctorado en Farmacología por la Universidad de Guadalajara. Cuenta con una trayectoria académica y científica en el ámbito de los medicamentos, la salud pública y la educación médica.

Es Profesora Titular de Farmacología en la Facultad de Medicina de la UAN y coordinadora de investigación y posgrado, además Coordinadora de la Maestría en Salud Pública, desde donde ha liderado procesos de actualización curricular, acreditación e internacionalización. Su experiencia se concentra en la gestión integral de medicamentos, farmacoterapia, farmacoepidemiología, farmacovigilancia y evaluación de servicios farmacéuticos, con proyectos orientados al uso racional de medicamentos, calidad, seguridad y regulación, tanto de fármacos convencionales como de productos naturales. Es miembro del Sistema Nacional de Investigadores (SNI Nivel 1, 2023–2027) y participa activamente en redes nacionales e internacionales, incluyendo DURG-LA, vinculadas a la investigación sobre utilización de medicamentos en América Latina y la Red Interuniversitaria de Salud Pública de México.

Cuenta con experiencia en tutoría de estudiantes de posgrado, comités de ética en investigación y participación en foros y simposios especializados en farmacología, determinantes de la utilización y gestión de los medicamentos.

**Natalia Castrillón** (Colombia) Médica cirujana con Maestría en Salud Pública por la Universidad de Caldas, Diplomada en Gestión administrativa y económica de la nutrición (Universidad del Rosario) y en Apropiación social del conocimiento (Minciencias), con experiencia laboral en el sistema de salud colombiano, en el sector público y privado, tanto en el entorno clínico como administrativo y directivo.

En la última década se desempeñó como Directora del Departamento de Gestión de Información y Resultados en salud en Oncólogos del Occidente, institución que atiende la población con cáncer del Eje Cafetero (zona que comprende cuatro departamentos de Colombia: Caldas, Risaralda, Quindío y Norte del Valle del Cauca). Ha trabajado en el equipo de Coordinación de Gestión del riesgo del Fondo Nacional de Enfermedades de Alto Costo, para la Subdirección de enfermedades no transmisibles del Ministerio de Salud de Colombia y para el Observatorio Nacional de Cáncer. Desde el sector administrativo, estuvo en la Dirección Nacional de Desarrollo y Perspectiva de Salud por curso de vida en la planeación para el abordaje de los determinantes sociales de la salud.

Ha realizado consultorías en salud pública, políticas públicas, prevención y epidemiología del cáncer para la Organización de la Excelencia en Salud y para los Ministerios de Salud de Colombia y Perú. Es columnista de opinión en Consultor Salud y hace parte del equipo editorial de Salud y Fármacos.

**Erika Dueñas** (OMS, Ginebra). Erika Dueñas Loayza trabaja en la sede central de la OMS, en la División de Acceso a Medicamentos y Productos Sanitarios, ofreciendo asesoría técnica sobre cuestiones relacionadas con la innovación, el acceso a las tecnologías sanitarias y la propiedad intelectual. También apoya actividades para desarrollar y fortalecer las capacidades nacionales y regionales en la intersección entre la salud pública, el comercio y la propiedad intelectual.

Erika trabajó en el Medicines Patent Pool y cuenta con más de 20 años de experiencia en el campo del acceso a los medicamentos, la innovación y la propiedad intelectual. Como diplomática de carrera, trabajó durante muchos años para el Gobierno boliviano. Tras su misión diplomática en la Embajada en Washington como Encargada de Negocios, fue Viceministra en el Ministerio de Relaciones Exteriores de Bolivia. Erika tiene una Maestría en Derecho y Economía Internacional (LLM) del Instituto de Comercio Mundial / Universidades de Berna, Friburgo y Neuchâtel, en Berna, Suiza.

**José Humberto Duque** (Colombia). Licenciado en Filosofía y Letras, Universidad Pontificia Bolivariana de Medellín. Médico-Cirujano de Universidad de Antioquia Medellín. Especialista en Alta Gerencia con énfasis en Calidad Universidad de Antioquia. Estudios de postgrado en Maestría en Administración en Salud Universidad Pontificia Javeriana Bogotá. 5 diplomaturas en Bioética Clínica, Bioética Fundamental, Bioética de la Investigación (estos dos últimos con Redbioética UNESCO)

Docente de Cátedra en postgrados de Salud Pública, Gerencia Hospitalaria, Bioética, en 5 universidades colombianas (1995-2010). Director General Fondo Nacional Hospitalario Ministerio de Salud (1985-1986). Director de varias ONGs colombianas y Presidente de la Federación Antioqueña de ONGs (1987-1991). Director de Clínica Universitaria de la Universidad Pontificia Bolivariana (2000-2005). Director de Instituto de Ética y Bioética de la Universidad Pontificia Bolivariana (2005-2011). Asesor y miembro de varios comités de Bioética Clínica y de Bioética de la Investigación en universidades y en clínicas y hospitales (1994-2020).

Editor y coautor del libro "Controversias en Bioética Clínica". Coautor de la investigación: Colombia: Los Comités de Ética de la Investigación y la protección de los Participantes en Investigación Biomédica" Agosto 2022. Autor de varios artículos publicados en revistas y periódicos universitarios sobre temas de bioética

**Carlos Durán** (Ecuador). Es médico ecuatoriano que ha hecho investigación relacionada con el uso de medicamentos, temas de salud pública, política farmacéutica e información terapéutica para los prescriptores. Fue viceministro de Salud de Ecuador. Obtuvo su doctorado en la Universidad de Gante, Bélgica.

Desde 2021, ocupa un puesto de profesor adjunto en el departamento de Ciencia de Datos y Bioestadística del Centro Julius de Ciencias de la Salud y Atención Primaria del Centro Médico Universitario de Utrecht (Países Bajos). En el departamento, forma parte de un equipo de investigadores, estadísticos y programadores que realizan estudios farmacoepidemiológicos utilizando grandes bases de datos de atención sanitaria. Está afiliado como investigador asociado al Centro de Pensamiento, Medicamentos, Información y Poder de la Universidad Nacional de Colombia. Durante los últimos 14 años, ha sido editor jefe del Libro Verde de Medicamentos de Ecuador, un formulario terapéutico independiente.

**Núria Homedes** (Texas, EE UU). Estudió medicina en la Universidad Autónoma de Barcelona, realizó las especialidades de medicina interna y medicina preventiva en la Universidad de Barcelona y obtuvo el doctorado en salud pública en la Escuela de Salud Pública de la Universidad de Texas-Houston en donde fue profesora y directora del Programa de Salud Global hasta agosto de 2018. Trabajó como médico en el Servicio Nacional de Salud de España y coordinó un plan de atención y promoción de la salud en la región del Altesbrat que comprende 60 municipalidades para el Departamento de Salud de la Generalitat de Catalunya. Fue investigadora en el Centro de Salud Rural de la Universidad de Arizona. Dirigió la unidad de investigación en salud del Ministerio de Salud de República Dominicana. Ha realizado consultorías para la OMS, USAID, la OPS, El Banco Mundial, y los gobiernos de Colombia, México y Zambia, principalmente en las áreas de sistemas de salud y recursos humanos.

Es miembro del Consejo Ejecutivo de la Asociación Internacional de Boletines Independientes de Medicamentos (ISDB) y ha sido miembro del Consejo Editorial de varias revistas internacionales de salud y de ética. De 1992 a 1997 trabajó como Especialista en Salud Pública en el Banco Mundial. Ha publicado seis libros y más de 100 artículos, y tiene experiencia de trabajo en Asia (Papua Nueva Guinea), África (Mozambique, Chad, Zambia), y en América Latina (México, El Salvador, Honduras, Costa Rica, Panamá, Colombia, Perú, Argentina) y Guyana. Ha sido profesora visitante de Georgetown University (2015, 2016).

**Javier Llamaza** (Perú). Profesional Farmacéutico egresado de la Universidad Nacional San Luis Gonzaga de Ica, con estudios de maestría en Salud Pública en la Universidad Nacional del Callao y Farmacología en la Universidad Nacional Mayor de San Marcos, Diplomado de Gerencia en la Administración Pública en ESAN, Sistema de Adquisiciones Públicas y Ley de Contrataciones del Estado en la Universidad de Lima. Miembro del Consejo Nacional de Salud 2022-2023, miembro del Comité de medicamento del Consejo Nacional de Salud, periodo 2023-2025, coordinador de proyectos en Acción Internacional para la Salud - Perú, miembro de la "Alianza Medicinas para la Gente", Ex Decano del Colegio Químico Farmacéutico departamental de <https://www.saludyfarmacos.org/>

Lima. Consultor para diversas organizaciones, con diversas publicaciones en salud como "La Propiedad Intelectual y el Acceso a las Vacunas contra el COVID-19 y Otras Tecnologías de la Salud" (2023) y coautor de la publicación "Estado Situacional de la depresión en el Perú" 2022, "A cinco años del TLC con EE UU ¿Quién va ganando?", 2015.

**Andrés Pérez Acosta** (Colombia) psicólogo de la Universidad Nacional de Colombia y Doctor en Psicología por la Universidad de Sevilla (España). Obtuvo su doctorado gracias a la Beca Mutis de la Agencia Española de Cooperación Internacional. Desde 2010 es Profesor Titular del Programa de Psicología, Escuela de Medicina y Ciencias de la Salud de la Universidad del Rosario (Bogotá, Colombia). Actualmente es Director del Observatorio del Comportamiento de Automedicación. En 2024 recibió el Premio Nacional de Psicología, categoría "A la gestión gremial y su benéfico impacto social" por parte del Colegio Colombiano de Psicólogos.

**Harold Silva** (Colombia). Abogado egresado de la Universidad Militar Nueva Granada, actualmente cursando la especialización en derecho comercial en la Pontificia Universidad Javeriana de Colombia. Experiencia en asuntos jurídicos relacionados con derecho civil, comercial y propiedad intelectual, así como en análisis legal, investigación jurídica, y elaboración de textos académicos y legales.

**Antonio Ugalde** (Texas, EE UU). Es filósofo, especialista en ciencias políticas, se doctoró como sociólogo en la universidad de Stanford, es profesor emérito del Departamento de Sociología de la Universidad de Texas-Austin y fundador de Salud y Fármacos. Desde 1981 al 2010 contribuyó como miembro de la junta de editores al Handbook of Latin American Studies de la Biblioteca del Congreso de Estados Unidos con la sección sobre México. Ha sido asesor de la OMS, PNUD, USAID, American Public Health Association, Banco Mundial, y Canadian Institute for International Development and Cooperation en varios países de Asia y América Latina. Como profesor invitado ha impartido clases y seminarios en las Universidades de Pittsburgh, Autónoma de Barcelona, del País Vasco, del Valle (Colombia), Católica de El Salvador, del Pacífico (Perú), y la Escuela de Salud Pública de Andalucía. Es autor y compilador de una docena de libros y ha publicado numerosos artículos en revistas científicas.

**Elena María Vega** (Chile) es Licenciada en Química Farmacéutica por la Universidad Nacional de Córdoba, Argentina (1996) y Doctora en Ciencias Químicas por la misma institución (2004). Además, obtuvo el título de Químico Farmacéutico en la Universidad de Chile en 2012. Actualmente se desempeña como Profesora Asistente en la Facultad de Farmacia de la Universidad de Concepción, donde realiza docencia en el área de Farmacia Clínica y coordina el Internado en Farmacia Clínica. Cuenta con formación posdoctoral en Farmacovigilancia, destacando una beca de perfeccionamiento en el Hospital Garrahan de Buenos Aires y una pasantía en el Peters Institute of Pharmaceutical Care (University of Minnesota).

Ha desarrollado una amplia trayectoria académica como docente en universidades de Argentina y Chile, participando activamente en programas de posgrado y postítulo en el ámbito de las ciencias farmacéuticas. Ha desempeñado relevantes funciones de gestión y representación profesional, entre ellas como apoderada y secretaria de la Corporación Nacional Autónoma de Certificación de Especialidades Farmacéuticas (CONACEF), y como vicepresidenta del Colegio de Químicos Farmacéuticos y Bioquímicos de Chile (2022–2025). Presenta una destacada productividad científica, con más de 145 presentaciones en congresos nacionales e internacionales, tanto en modalidad póster como conferencista invitada, y más de 48 publicaciones científicas. Su producción académica se encuentra disponible en plataformas como ORCID, Scopus, ResearchGate, Google Académico y LinkedIn.

**Luis Villarroel** (Chile). Abogado licenciado en Chile - Universidad de Chile. Master en Derecho, Washington College of Law, American University.

Consultor en temas de propiedad intelectual y nuevas tecnologías. Fundador y Director de la ONG INNOVARTE dedicada a políticas públicas en el ámbito de la propiedad intelectual y competencia. Árbitro del Centro de Resolución de Controversias por nombres de dominio, NIC CHILE, Profesor de Derecho de Propiedad Intelectual y del Magister en Derecho de la Empresa de la Universidad Mayor. Ex Ministro del Tribunal de Propiedad Industrial de Chile (6 años), Ex Asesor de Propiedad Intelectual del Ministerio de

<https://www.saludyfarmacos.org/>

Educación de Chile, Exjefe División Jurídica Ministerio de Educación, Ex Consultor del Departamento Jurídico del Banco Interamericano de Desarrollo BID. También ha desempeñado cargos académicos en Universidades chilenas y en la Academia Judicial Chilena. Ha asesorado a varios países en reformas jurídicas de la propiedad intelectual y en negociaciones de Tratados de Libre Comercio, desde el TLC Chile con Estados Unidos.

Tiene amplia experiencia en negociaciones multilaterales y regionales sobre PI. Representó a Ecuador en la negociación del Tratado de Marrakech de la OMPI. Fue elegido Vicepresidente del Comité Permanente de Derecho de Autor de la OMPI el año 2008 y ha trabajado como consultor para la UNESCO, entre otras organizaciones internacionales.

## Bibliografía General

### Libros

- Angell M. La verdad acerca de la industria farmacéutica. Cómo nos engaña y qué hacer al respecto. Grupo Editorial Norma. 2004
- Avorn Jerry. Rethinking Medications. Truth, Power, and the Drugs You Take. Simon & Schuster (April 22, 2025) ISBN13: 9781668052846. 512 pages
- Avorn Jerry, Powerful Medicines, The Benefits, Risks, and Costs of Prescription Drugs, New York: Alfred A. Knopf 2004.
- Conrad P. The medicalization of society. Johns Hopkins University Press 2007.
- Elliott C. White Coat, Black Hat. Adventures on the dark side of medicine. Beacon Press 2010.
- Fisher J. Medical Research for Hire, The political economy of pharmaceutical clinical trials. Rutgers University Press 2009.
- Fisher J. Adverse Events. Race, inequality and the testing of new pharmaceuticals. New York University Press. 2020.
- Goldacre, Ben. Bad Pharma, How Medicine is broken and how it can be fixed. Fourth State, London, 2013.
- Healy D. Pharmageddon. University of California Press 2012.
- Homedes N, Ugalde A. Las farmacias, los farmacéuticos y el uso adecuado de medicamentos, Buenos Aires: Lugar. 2011 (disponible en <https://isco.unla.edu.ar/edunla/cuadernos/catalog/book/64> )
- Homedes N, Ugalde A. Ética y ensayos clínicos en América Latina. Buenos Aires, Editorial Lugar 2012.
- Laporte JR, Crónica de una sociedad intoxicada. Península. 2024
- Lembke A, Drug Dealer MD. How doctors are duped, patients got hooked and why it is so hard to stop. Johns Hopkins University Press 2016.
- Lexchin J. Doctors in Denial. Why Big Pharma and the Canadian Medical Profession are too close for comfort. James Lorimer and Company 2017.
- Moynihan R, Cassels A, Selling Sickness: How the World's Biggest Pharmaceutical Companies Are Turning Us All Into Patients. Nation Books, 2006
- Whitaker R, Cosgrove L. Psychiatry under the influence. Institutional corruption, social injury, and prescriptions for reform. Palgrave MacMillan 2015.
- Tomos sobre los comités de ética en investigación y la protección de los participantes en la investigación biomédica, disponibles en: <https://isco.unla.edu.ar/edunla/cuadernos>
- Tomo 1: Argentina. Duilio Fuentes Delgado, Núria Homedes, Antonio Ugalde, 2025
- Tomo 2: México. Luis Eduardo Hernández Ibarra, Núria Homedes, Antonio Ugalde, 2025
- Tomo 3: Colombia. José Humberto Duque Zea, Jaime Escobar-Triana, Núria Homedes, Constanza Ovalle-Gómez, Antonio Ugalde, Bernardo Useche, 2025
- <https://www.saludyfarmacos.org/>

Tomo 4: Panamá. Núria Homedes, Antonio Ugalde, 2025

Tomo 5: Perú. Duilio Fuentes Delgado, Núria Homedes, Antonio Ugalde, 2025

Tomo 6: Costa Rica. Núria Homedes, Antonio Ugalde, 2025

### Artículos

Durán CE, Cañas M, Urtasun MA, Elseviers M, Andía T, Vander Stichele R, Christiaens T. Regulatory reliance to approve new medicinal products in Latin American and Caribbean countries. *Rev Panam Salud Publica*. 2021 Apr 9;45:e10. doi: 10.26633/RPSP.2021.10. PMID: 33859678; PMCID: PMC8040933.

Durán CE, Cañas M, Urtasun M, Elseviers M, Vander Stichele R, Christiaens T (2021) Potential negative impact of reputed regulators' decisions on the approval status of new cancer drugs in Latin American countries: A descriptive analysis. *PLoS ONE* 16(7): e0254585. <https://doi.org/10.1371/journal.pone.0254585>

Homedes N, Ugalde A. Ensayos clínicos en América Latina: implicancias para la sustentabilidad y seguridad de los mercados farmacéuticos y el bienestar de los sujetos. *Salud Colectiva*. 2016 <https://doi.org/10.18294/sc.2016.1073>

Homedes N, Ugalde A. El ciclo de los medicamentos: su impacto en el acceso y el uso adecuado. *Salud Colectiva*, 4 marzo 2015 <https://doi.org/10.18294/sc.2015.411>

Moynihan., R. (2012). Disease-mongering. *The Politics of Medicines* (e-Encyclopaedia). Disponible en <https://haiweb.org/encyclopaedia/disease-mongering/>

Oxman A, Chalmers I, Glasziou P. Promoting informed health choices: the long and winding road. *Journal of the Royal Society of Medicine*; 2025, Vol. 118(11) 358–372. DOI: 10.1177/01410768251384317

Ugalde A, Homedes N. El impacto de los investigadores fieles a la industria farmacéutica en la ética y la calidad de los ensayos clínicos realizados en Latinoamérica, *Salud Colectiva*, marzo 2015 <https://doi.org/10.18294/sc.2015.416> | PMID: 25853831

Ugalde A, Homedes N. Cuatro palabras sobre ensayos clínicos: ciencia/negocio, riesgo/beneficio. *Salud Colectiva*, 5 agosto 2011 <https://doi.org/10.18294/sc.2011.369>