

Dias	Data/Hora	Nº Horas/ /sessão	Tema	Orador
1 (6ª f)	17 junho - 18h- 19h30	1,5 h	Introduction to Pharmacovigilance. National safety data	Paula Barão (UFS)
	17junho - 20h- 21h30	1,5h	Genetic determinants on drugs safety	Carolino Monteiro (FFUL)
2 (Sáb)	18 junho - 9h- 10h30	1,5h	Drug safety during pregnancy and for pediatric patients	João Rocha (FFUL)
	18 junho - 11h - 12h30	1,5h	Drug approval based on critical appraisal of clinical trials	Manuel Caneira (FFUL)
	18 junho - 14h- 15h30	1,5h	Pharmacovigilance based on pharmacoepidemiology research	Filipa Duarte-Ramos (FFUL)
	18 junho - 16h - 17h30	1,5h	Fundamentals of benefit-risk assessment and medicines decision making methods	Carla Torre (FFUL)
3 (6ª f)	24 junho - 18h - 19h30	1,5h	Methods on drug safety intensive monitoring	Carla Torre (FFUL)
	24 junho - 20h- 21h30	1,5h	Pharmacovigilance history and principles at international and national levels	Alexandra Pêgo (Infarmed)
4 (Sáb)	25 junho - 9h- 10h30	1,5h	Pharmacovigilance regulations and regulatory process	Margarida Guimarães (Infarmed)
	25 junho - 11h - 12h30	1,5h	Safety signal generation Risk management and minimization	Margarida Guimarães (Infarmed)
	25 junho - 14h- 15h 30h	1,5h	Clinical pharmacology bases on drug safety	Bruno Sepodes (FFUL)
	25 junho - 16h- 17h 30h	1,5h	Spontaneous report on adverse drug reactions: methods and evaluation	Paula Barão (UFS)

5 (6 ^a f)	01 julho - 18h - 19h30	1,5h	Medicines benefit-risk information and communication in Portugal and Europe	Isabel Boaventura Maria Duarte (Celgene)
	01 julho - 20h - 21h30	1,5h	Spontaneous report on adverse drug reactions: causality assessment methodologies	Rui Pombal (Infarmed)
6 (Sáb)	02 julho - 9h- 10h30	1,5h	Bases on Quality Management Systems	Rui Loureiro (FFUL)
	02 julho - 11h- 12h30	1,5h	Pharmacovigilance Quality Management System and Inspections	Rui Loureiro (FFUL)
(Sáb)	16 julho - 11h - 12h	1h	Exame	
(Sáb)	10 setembro - 11h - 12h	1h	Exame Recurso	