

CURSO ESPECIALIZADO

Calificación y auditorías *proveedores* en la industria farmacéutica

- Enfoque en normativas internacionales relacionadas con las GMP



17 Octubre
Inicio de clases



Modalidad
Online



www.latfar.com

 **LATFAR**

¿Por qué capacitarse con LATFAR?

Experiencia y Calidad

+ 18 años

De liderazgo en formación técnica.

+ 150

Docentes internacionales.

Expertos con experiencia en GMP, regulación, innovación y tecnología.

+ Visitas

a laboratorios de alta tecnología.

En la Semana Internacional, aprendes en entornos reales de producción y control de calidad.

Convenios Internacionales

Acceso a metodologías globales, validaciones internacionales y redes de contacto.

E.E.U.U. 



Facultad de Ciencias Farmacéuticas de la Universidad de São Paulo



Servei de Desenvolupament del Medicament

Facultad de Farmacia y Ciencias de la Alimentación de la Universidad de Barcelona



Desarrollamos eventos internacionales:



Contenido del curso

23 Horas académicas

Clase 01

Calificación de Proveedores: Marco Normativo

- Qué es y por qué calificamos proveedores en la industria farmacéutica.
- Calificación: alcance, marco normativo y expectativas.
- Ciclo de vida de la calificación.
- Calificación de Proveedores en un sistema de Calidad.
- **Casos prácticos aplicativos.**

Clase 02

Estrategia de Calificación de Proveedores.

- Procedimiento y etapas de calificación.
- Gestión de riesgos en la calificación de proveedores.
- Acuerdos de Calidad (Quality Agreement).
- **Casos prácticos aplicativos.**

Clase 03

Operativa de la Calificación

- Calificación de materias primas: sustancias activas y excipientes.
- Calificación de material de acondicionamiento.
- Calificación de servicios GMP.
- Calificación de brockers.
- Frecuencia de Recalificación.
- **Casos prácticos aplicativos.**

Orientación y revisión del caso aplicativo:

- Coloquio de preguntas generales.
- Reuniones en grupos de trabajo aplicativo.
- Resolución de consultas de trabajos aplicativos.
- Presentación del primer avance.
- Conclusiones y recomendaciones generales.

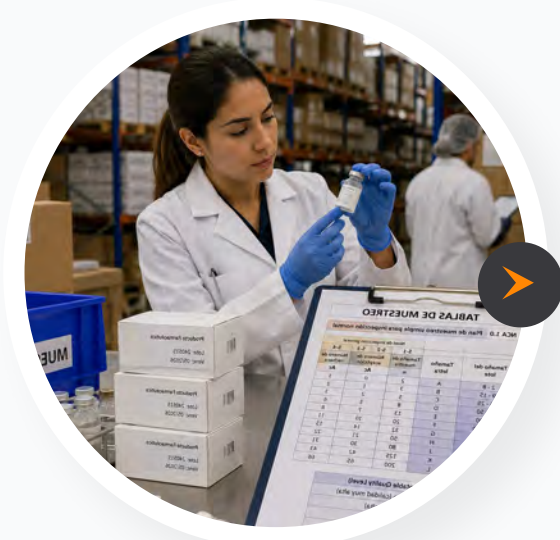
Clase 05 y clase 06

Auditoría de Proveedores, enfoque en gestión de riesgos

- Requerimientos del auditor.
- Auditorías Físicas y Remotas
- Auditorías Postales - documentación de sustento.
- Reporte de Auditoría
- Gestión de no conformidades a proveedores
- Archivo de documentación de proveedores
- Preparación del plan de auditorías a proveedores basado en análisis de riesgos.
- Realización del Mapa de Riesgos para una planta farmacéutica ante una inspección.
- Confección de planes de autoinspección.
- Priorización de planes CAPA basados en análisis de riesgos.
- Desarrollo de Casos prácticos



Clase 08



Seminario

Aplicación de las tablas de muestreo. AQLs para la liberación de productos en almacenes de productos farmacéuticos.”

- Ciclo del proceso de recepción y decisión de uso de producto
- Tablas de muestreo
- Límites de aceptación de calidad

Clase 09 y clase 10



Discusión de los casos aplicativos:

Sustentación del trabajo aplicativo en temas de calificación y auditoría de proveedores. La plenaria se llevará a cabo por grupos de trabajo y contará con la evaluación de un jurado integrado por profesionales con sólida experiencia en la materia.

Clases 11



Conferencia magistral

No conformidades en auditorías de GMP en la industria farmacéutica

Docente **Internacional**

Ing. Alberto Moreno

Quality Assurance Professional en Industrias Farmacéuticas Almirall, S.A - España

Profesional con 19 años de experiencia en la industria farmacéutica, desarrollando su trayectoria en diferentes áreas de Calidad en Industrias Farmacéuticas Almirall. Desde 2007 se desempeña como Técnico de Garantía de Calidad del Área Farmacéutica, especializado en la gestión y cualificación de proveedores. Cuenta con amplia experiencia en la realización de auditorías GMP a fabricantes de principios activos, excipientes y materiales, tanto a nivel nacional como internacional, habiendo realizado más de 100 auditorías. Asimismo, posee experiencia en la cualificación de nuevos fabricantes y proveedores de servicios, así como en Quality y Contract Manufacturing. Complementa su experiencia con estudios de postgrado en Sistemas de Calidad Farmacéutica y un Máster en Gestión Integrada de Proyectos - Project Management. Cuenta además con formación especializada en auditorías GMP, auditorías internas y ambientales, y Six Sigma Green Belt.



INVITADOS INTERNACIONALES



Q.F.B. Mario Pérez

Especialista en Asuntos Regulatorios y Cumplimiento Normativo para la Industria Farmacéutica



Q.F. Patricia Tertuliano

Consultora en calidad en la industria farmacéutica



Q.F. José Luis Chamba

Jefe de Garantía de Calidad en GRT US Holding Inc. Massachusetts - EEUU.

Beneficios exclusivos del curso



Taller*

**Herramienta de Habilidades Blandas:
Gestión de Tiempo**



Masterclass*

**Calificación de Personal en la Industria
Farmacéutica. Enfoque en la norma
internacional**

(*) Taller y Masterclass se desarrollarán con fecha a programar durante la semana en horarios nocturnos (7:30 p.m. h Pe - horario referencial); o, sábados (9:30 a.m. h Pe - horario referencial).

Reconocimiento a la excelencia.

LATFAR premia a los mejores profesionales de la industria farmacéutica, con un reconocimiento especial. El primer lugar recibe una beca integral.



Financiamiento

 Perú

	3 A MÁS PERSONAS	S/ 1,310,00	Financiamiento Cuota inicial: S/290,00 + 3 cuotas de S/340,00
	PREVENTA Hasta: 29 de septiembre.	S/1.380,00	Financiamiento Cuota inicial: S/300,00 + 3 cuotas de S/360,00
	INVERSIÓN REGULAR	S/1.450,00	Financiamiento Cuota inicial: S/310,00 + 3 cuotas de S/380,00

 Bolivia

	3 A MÁS PERSONAS	Bs 2.240	Financiamiento Cuota inicial: Bs 500 + 3 cuotas de Bs 580
	PREVENTA Hasta: 29 de septiembre.	Bs 2.360	Financiamiento Cuota inicial: Bs 560 + 3 cuotas de Bs 600
	INVERSIÓN REGULAR	Bs 2.490	Financiamiento Cuota inicial: Bs 570 + 3 cuotas de Bs 640

 Paraguay

	3 A MÁS PERSONAS	Gs. 2.000.700,00	Financiamiento Cuota inicial: Gs. 440.700,00 + 3 cuotas de Gs. 520.000,00
	PREVENTA Hasta: 29 de septiembre.	Gs. 2.111.850,00	Financiamiento Cuota inicial: Gs. 461.850,00 + 3 cuotas de Gs. 550.000,00
	INVERSIÓN REGULAR	Gs. 2.223.000,00	Financiamiento Cuota inicial: Gs. 483.000,00 + 3 cuotas de Gs. 580.000,00

 Colombia

	3 A MÁS PERSONAS	COP 1.099.530,00	Financiamiento Cuota inicial: COP 259.530,00 + 3 cuotas de COP 280.000,00
	PREVENTA Hasta: 29 de septiembre.	COP 1.160.615,00	Financiamiento Cuota inicial: COP 290.615,00 + 3 cuotas de COP 290.000,00
	INVERSIÓN REGULAR	COP 1.221.700,00	Financiamiento Cuota inicial: COP 321.700,00 + 3 cuotas de COP 300.000,00

 Otros países

	3 A MÁS PERSONAS	USD 340	Financiamiento Cuota inicial: USD 70 + 03 cuotas de USD 90
	PREVENTA Hasta: 29 de septiembre.	USD 360	Financiamiento Cuota inicial: USD 75 + 03 cuotas de USD 95
	INVERSIÓN REGULAR	USD 380	Financiamiento Cuota inicial: USD 80 + 03 cuotas de USD 100

*Perú, Ecuador y otros países: no incluye el impuesto a las ventas nacionales (IGV / IVA).
*Bolivia: inc. impuestos nacionales (IVA).
*Dsc tos. no acumulables.



17 Inicio de clases
de Octubre de 2026

Final de clases
27 de Enero del 2027

Frecuencia
Sábados

Duración
**11 clases + Taller +
Masterclass**

Horario
Sudamérica

09:30 a.m. a 12:00 p.m. 🇨🇴 🇵🇪 🇨🇺

10:30 a.m. a 13:00 p.m. 🇪🇨

11:30 a.m. a 14:00 p.m. 🇨🇱

Horario
Centroamérica

08:30 a.m. a 11:00 a.m. 🇸🇵 🇳🇮 🇨🇷 🇮🇨 🇦🇷

09:30 a.m. a 12:00 p.m. 🇵🇦

10:30 a.m. a 13:00 p.m. 🇳🇮

Requisitos y consideraciones

- Nivel: medio - avanzado
- Ser Q.F., Ing. Químico y/o afines
- Ser parte de la industria farmacéutica, un (1) año mínimo de experiencia en el área.

Informes e inscripciones

- Karina Muñoz
+51 908 944 450
ventas1@latfar.com

- Programación y docentes sujeta a cambio.
- (*) El taller y masterclass incluidos se desarrollarán con fecha a programar durante la semana en horarios nocturnos (7:30 p.m. h Pe - horario referencial); o, sábados (9:30 a.m. h Pe - horario referencial).



Modalidad
**Clases en tiempo
real vía Zoom**