



• **Curso especializado** •

Buenas prácticas de almacenamiento, distribución y transporte **BPADT** de productos farmacéuticos y dispositivos médicos

“ENFOQUE SEGÚN LA ACTUALIZACIÓN DE LA NORMATIVA ARCSA - ECUADOR” 



13 de febrero
inicio de clases



Modalidad Online
Plataforma zoom

www.latfar.com

 **LATFAR**

¿Por qué capacitarse con Latfar?

+17 años

Transformando las habilidades y competencias de profesionales como tú.



+ 150 docentes internacionales

Listos para enseñarte las mejores prácticas y soluciones.



Realizamos visitas a laboratorios internacionales de alta tecnología en la **Semana Internacional**.

Convenios de cooperación con instituciones internacionales:



E.E.U.U



BRASIL



Facultad de Ciencias Farmacéuticas de la Universidad de São Paulo



ESPAÑA



Servei de Desenvolupament del Medicament

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



Desarrollamos eventos internacionales:





Contenido del curso



24 Horas académicas

● Teoría

Clase 01

- ^ Regulación Sanitaria aplicable.
- ^ Generalidades de las BPADT.
- ^ Responsabilidad Técnica.
- ^ Organización y Personal.
- ^ Equipos y materiales.
- Casos prácticos
- Lectura sugerida

Clase 02

- ^ Infraestructura
- ^ Recepción
- ^ Almacenamiento
- ^ Documentación
- Casos prácticos
- Lectura sugerida

Clase 03

- ^ Generalidades y objetivo del mapeo de condiciones ambientales
- ^ Protocolo de mapeo
- ^ Realización del mapeo
- ^ Análisis de data
- ^ Informe de mapeo
- Lectura sugerida

Clase 04

- ^ Distribución y Transporte
- ^ Trazabilidad
- ^ Reclamos y devoluciones
- ^ Retiro del mercado
- ^ Preguntas y conclusiones finales
- Casos prácticos
- Test de Salida
- Lectura sugerida

Clase 05 y 09

- Orientación y revisión del caso aplicativo**
- ^ Trabajo aplicativo
- ^ Reuniones en grupos de trabajo aplicativo
- ^ Coloquio de preguntas generales
- ^ Resolución de consultas de trabajos aplicativos
- ^ Presentación de avances finales

Clase 06

- ^ Auditorias de calidad
- ^ Aspectos de la auditoria BPADT
- ^ Organización
- ^ Personal
- ^ Responsabilidad Técnica
- Lectura sugerida





Seminario de soporte

Clase 07 y 08

Implementación de sistemas CAPA en BPADT

- ^ CAPAs dentro de ICH Q10 Pharmaceutical Quality Systems, ARCSA, OMS.
- ^ Fuentes de generación de CAPAs.
- ^ Detección de problemas.
 - ↳ Evaluación inicial
- ^ **Descripción del problema.**
 - ↳ Descripción del problema.
 - ↳ Análisis Barreras.
- ^ **Investigación del problema.**
 - ↳ Síntomas, factores causales y causas raíces.
 - ↳ Reparando síntomas.
- ^ **Identificación de causa raíz proceso y herramientas.**
 - ↳ Plan de investigación.
 - ↳ Herramientas para identificación de causa raíz.
- ^ Correcciones / Acciones correctivas / Acciones preventivas.
- ^ Verificación de eficacia de CAPA.
- ^ Procedimiento de acciones correctivas y preventivas.
- Ejemplos prácticos.
- Lectura sugerida



Seminario

Clase 10 Calificación de Proveedores en la Industria Farmacéutica



Plenario trabajo integrador

Clase 11 Sustentación del trabajo de Implementación de las Buenas Prácticas de Almacenamiento, Distribución y Transporte BPADT en sus empresas

Docente



BQF. Tatiana Guevara
Bioquímica Farmacéutica de profesión, con una Maestría en Farmacia Clínica y Hospitalaria.

Invitados internacionales



Q. F. José Luis chamba
Jefe de Garantía de Calidad en GRT US Holding Inc. Massachusetts - EEUU.



Q.F. Ricardo Miranda
Presidente de ISPE capítulo en BRASIL.



Q.F. Humberto Laserna
Gerente General y CEO de IPC Associates - Perú



Ing. Alberto Moreno
Quality assurance professional en Industrias Farmacéuticas Almirall, S.A - España



Beneficios exclusivos del curso



Conferencia magistral

- Clase 12 Cadena de Frio en Productos Farmaceuticos



Masterclass*

- Auditorias de Calidad en Buenas Prácticas de Almacenamientos “Experiencias en Europa”

(*) El masterclass se desarrollarán con fecha a programar durante la semana (incl. sábados)

Intranet

- Visualización de las grabaciones y material de clase



Los participantes que cumplan satisfactoriamente con los requisitos de curso recibirán **Certificado digital** a nombre de:



Requisitos y consideraciones

- Experiencia mínima de un (1) año en la industria farmacéutica: laboratorios, importadoras, exportadoras, distribuidoras.
- Ser Q.F., Ing. Químico, Químico, Bioquímico y/o afines a la industria farmacéutica.

Financiamiento

3 A MÁS PERSONAS



USD 270

Fraccionado en:
Matrícula USD 60 +
03 cuotas 70

PRE-VENTA



USD 290

Fraccionado en:
Matrícula USD 65 +
03 cuotas USD 75

INVERSIÓN REGULAR



USD 320

Fraccionado en:
Matrícula USD 65 +
03 cuotas USD 85

* No incluye el impuesto a las ventas nacionales (IGV / IVA)

**Clic aquí
para inscribirte**



13 Inicio de clases
de febrero, 2025

Final de clases
02 de Mayo, 2025

Frecuencias
Jueves

Duración
12 clases + incluye
(masterclass)

Horario países sudamérica:

 07:30 p.m. a 10:00 p.m.



Modalidad
**Clases en tiempo
real vía Zoom**

- Programación y docentes sujeta a cambio
- (*) El masterclass se desarrollará con fecha a programar durante la semana (incl. sábados)