

TALLER ESPECIALIZADO

Requisitos regulatorios para el registro sanitario de **dispositivos médicos** en países de LATAM



06 Agosto
Inicio de clases



Modalidad
Online

¿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

12 Horas académicas

Clase 01

Evolución de la regulación de DM en Latam y sus desafíos.

- ✓ Diferencia entre fármacos y DM: la discordancia en Latam.
- ✓ Grupos de armonización de influencia en la regulación de DM en Latam.
- ✓ Principales definiciones armonizadas en las regulaciones sanitarias en Latam.

Asignación de Casos Regulatorios para Resolver en Clase Final.

Clase 02

- ✓ El fabricante de Dispositivos Médicos: alcances en Latam.
- ✓ Certificado de No Requiere RS en Latam.
- ✓ Clasificación de riesgos en DM en Latam.

Clase 03

- ✓ Requisitos armonizados para el RS en Latam: Técnicos.
- ✓ Requisitos armonizados para el RS en Latam: Legales.
- ✓ El ISO 13485 y su importancia en Latam.

Clase 04

Orientación y revisión de casos aplicativos

- ✓ Discusión de caso práctico
- ✓ Presentación de los grupos
- ✓ Conclusiones finales





Clase 05

Conferencia magistral

Buenas prácticas de tecnovigilancia



Taller de soporte (*)

Herramienta de habilidades blandas: Gestión del tiempo

-(*) El Taller 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).

Docentes Internacionales



Q.F. Dante Manrique

Director Técnico y Gerente Regional (Bolivia, Ecuador y PAraguay) de Asuntos Regulatorios de 3M, División Health Care

Químico Farmacéutico egresado de la UCSM – Arequipa, especialista en Asuntos Regulatorios, Aseguramiento de la Calidad y certificaciones BPA/BPM. Cuenta con una Maestría en Salud Pública y formación en regulación sanitaria de dispositivos médicos a nivel internacional. Miembro de RAPS (USA) y con amplia trayectoria en empresas como Johnson & Johnson y 3M Health Care, donde actualmente se desempeña como Director Técnico y Gerente Regional de Asuntos Regulatorios para Bolivia, Ecuador y Paraguay.



Financiamiento

 Perú



PAGO AL CONTADO:

S/ 820



PREVENTA
HASTA EL 15 DE JULIO 2026.

S/ 860

Financiamiento
Matrícula: S/ 310
+ 1 cuota de S/ 550

INVERSIÓN REGULAR

S/ 950

Financiamiento
Matrícula: S/ 350
+ 1 cuota de S/ 600

 Bolivia



PAGO AL CONTADO:

Bs 1.110



PREVENTA
HASTA EL 15 DE JULIO 2026.

Bs 1.170

Financiamiento
Matrícula: Bs 420
+ 1 cuota de Bs 750

INVERSIÓN REGULAR

Bs 1.290

Financiamiento
Matrícula: Bs 490
+ 1 cuota de Bs 800

 Paraguay



PAGO AL CONTADO: ₡ 1.147.500,00



PREVENTA
HASTA EL 15 DE JULIO 2026.

₡ 1.207.200,00

Financiamiento
Matrícula: ₡ 400.200,00
+ 1 cuota de ₡ 807.000,00

INVERSIÓN REGULAR

₡ 1.326.600,00

Financiamiento
Matrícula: ₡ 450.050,00
+ 1 cuota de ₡ 876.550,00

 Colombia



PAGO AL CONTADO: COP 765.600,00



PREVENTA
HASTA EL 15 DE JULIO 2026.

COP 800.800,00

Financiamiento
Matrícula: COP 270.800,00
+ 1 cuota de COP 530.000,00

INVERSIÓN REGULAR

COP 880.000,00

Financiamiento
Matrícula: COP 350.000,00
+ 1 cuota de COP 530.000,00

 Otros países



PAGO AL CONTADO:

USD 190



PREVENTA
HASTA EL 15 DE JULIO 2026.

USD 200

Financiamiento
Matrícula: USD 80
+ 1 cuota de USD 120

INVERSIÓN REGULAR

USD 220

Financiamiento
Matrícula: USD 90
+ 1 cuota de USD 130

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



Requisitos y consideraciones

- Nivel Básico - Medio
- Experiencia en el área de dispositivos médicos y afines.
- Ser Q.F. Ing. Químico, Químico, Bioquímico y/o afines.

Informes e Inscripciones

Maria Talledo

+51 933 140 024

maria.talledo@latfar.com

- Programación y docentes sujeta a cambio.
- (*) El Taller 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).

06 Inicio de clases
de Agosto de 2026

Final de clases
03 de Septiembre de 2026

Frecuencia
Jueves

Duración
05 clases + incluye
(Taller)

Horario
Sudamérica

07:30 p.m. a 10:00 p.m. 🇨🇱 🇵🇪 🇨🇴

08:30 p.m. a 11:00 p.m. 🇪🇨

09:30 p.m. a 12:00 a.m. 🇨🇺

Horario
Centroamérica

06:30 p.m. a 09:00 p.m. 🇨🇷 🇳🇮 🇮🇨 🇵🇦 🇦🇷

07:30 p.m. a 10:00 p.m. 🇵🇷

08:30 p.m. a 11:00 p.m. 🇨🇮



Modalidad
Clases en tiempo
real vía Zoom