



LISTADO DE CURSOS DISPONIBLES PARA CAPACITACIÓN EN SU EMPRESA

Título

Manual de Calidad
Control de Cambios
Análisis del enfoque del reporte 48 de OMS. Comparación con el reporte 45, 37 y 32
Buenas Prácticas de Almacenamiento y Distribución
Buenas Prácticas de Cadena Fría
Buenas Prácticas de Fabricación de Fármacos de acuerdo con ICH Q 7
Buenas Prácticas de Fabricación. Favoreciendo su entendimiento
Buenas Prácticas de Fabricación para gases medicinales
Buenas Prácticas de Fabricación para dispositivos médicos
Buenas Prácticas de Fabricación. Enfoque en la industria cosmética
Buenas Prácticas de Fabricación. Nivel operarios
Buenas Prácticas para Alimentos y Suplementos Alimenticios
Quejas, devoluciones y retiros.
Revisión y auditoría a los expedientes de fabricación (batch records)
Control de la Contaminación
Control de la fabricación
Formación de supervisores de producción y de la unidad de calidad
Formación de inspectores en Buenas Prácticas de Fabricación
Maquilas y servicios por contrato.
Buenas Prácticas de Mantenimiento
Acondicionamiento y empaque
Buenas Prácticas de Aseguramiento de Calidad
NOM-059-SSA-2015 Buenas Prácticas de Fabricación de Medicamentos

Título

Etapas 3 de validación: Verificación continua de la calidad
Validación de hojas de cálculo
Validación de sistemas computarizados
Buenas Prácticas de Ingeniería
Buenas Prácticas de Validación
Calificación del sistema HVAC (aire)
Calificación de áreas
Plan Maestro de Validación
Calificación de equipos
Validación de procesos de limpieza y sanitización
Validación de Procesos de Fabricación
Calificación de proveedores



LISTADO DE CURSOS DISPONIBLES PARA CAPACITACIÓN EN SU EMPRESA

Integridad de datos
Transferencia de Tecnología
Buenas Prácticas de Microbiología

Título

Buenas Prácticas de Laboratorio
Formación y calificación de analistas
Resultados fuera de especificaciones, tendencias y expectativas
Validación de métodos analíticos fisicoquímicos
Estudios de estabilidad
Uso adecuado de las tablas de muestreo.
Gestión del riesgo
Desviaciones y CAPA con enfoque de riesgo
Análisis causa raíz y CAPA (acciones correctivas y preventivas)
Auditorías internas y formación de auditores. Nivel básico
Buenas Prácticas de Auditoría y formación de auditores en BPF
Buenas Prácticas de Documentación
Calificación de personal técnico y operativo
Aplicación de gestión de riesgos en protocolos de calificación y validación
Elaboración de un Expediente Maestro de Planta o Expediente Maestro del Sitio de Fabricación.
¿Cómo atender auditorías de agencias regulatorias y clientes?
Registros y firmas electrónicas
Transferencia y verificación analítica
Revisión anual de producto
Calificación del sistema de agua
ISO 17025:2017
Manejo de medicamentos falsificados
Buenas Prácticas de Documentación impresa y electrónica
Formación de Responsables Sanitarios y Directores Técnicos
Producto no conforme
Gestión del sistema de calibración
Calificación de aire comprimido
Calificación de transportes
Mantenimiento del estado validado
Manual de Calidad para dispositivos médicos
Auditorías a proveedores
Formación de instructores en BPF

Si no encuentra el curso de interés aquí, puede consultarnos si es posible desarrollarlo para usted