

• Curso Especializado

# Buenas Prácticas de Manufactura GMPs en la Industria Farmacéutica

ENFOQUE EN NORMATIVA INTERNACIONAL



**16** Inicio  
Julio

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

Modalidad Online  
Plataforma zoom

[www.latfar.com](http://www.latfar.com)

 **LATFAR**

# ¿Por qué capacitarse con Latfar?

## +18 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



UNIVERSITY OF MARYLAND



BRASIL



INSTITUTO BUTANTAN  
A serviço da vida



Facultad de Ciencias Farmacéuticas de la Universidad de São Paulo



ESPAÑA



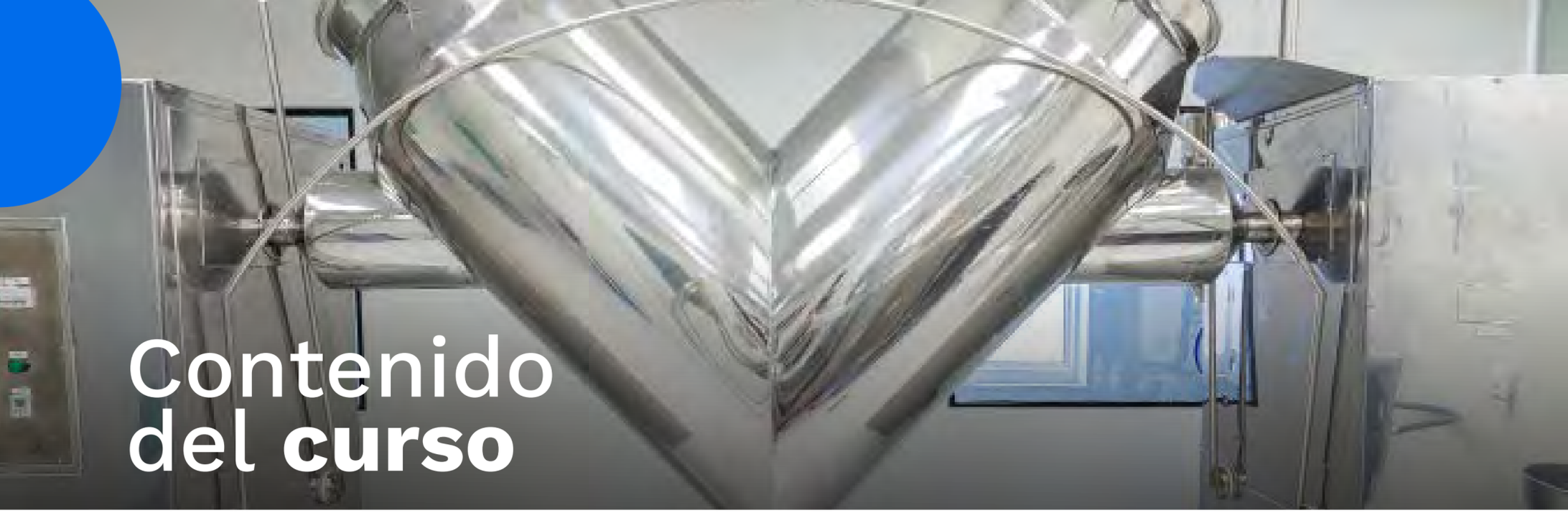
Servei de Desenvolupament del Medicament

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



## Desarrollamos eventos internacionales:





# Contenido del curso

## Clase 01

### **GMP: Buenas Prácticas de Manufactura**

- Introducción a las GMP, Evolución en el tiempo y como aparecen en el entorno internacional
- Capítulo 1: Sistema de Calidad Farmacéutico
- Capítulo 2: Buenas Prácticas de Manufactura para productos farmacéuticos
- Capítulo 3: Limpieza, sanitización
- Capítulo 4 Calificación y Validación
  - *Resumen del día*
  - *Lectura*

## Clase 02

### **GMP: Buenas Prácticas de Manufactura**

- Capítulo 5 Reclamos
- Capítulo 6 Retiro de producto
- Capítulo 7 producción, control de calidad y otro por contrato
- Capítulo 8 autoinspección, auditoria de calidad y a proveedores y aprobación
  - *Resumen del día*
  - *Lectura*

## Clase 03

### **GMP: Buenas Prácticas de Manufactura**

- Capítulo 9 Personal
- Capítulo 10 entrenamiento
- Capítulo 11 Higiene del personal
- Capítulo 12 Instalaciones

## Orientación y revisión del caso aplicativo

- Generalidades del trabajo aplicativo
- Reuniones en grupos
- Recomendaciones
- Resolución de consultas



## Seminario de soporte Aplicación de la Gestión de Riesgo en la Industria Farmacéutica.

*“Enfoque en Normativa Internacional  
ICH Q9. Importancia en las GMPs*

## GMP: Buenas Prácticas de Manufactura

- Capítulo 13 Equipos
- Capítulo 14 Materiales
- Capítulo 15 Documentación

## GMP: Buenas Prácticas de Manufactura

- Capítulo 16 Buenas prácticas en producción
- Capítulo 17 Buenas prácticas en control de calidad
- Resumen del día



## Seminario de soporte Gestión de Control de Cambios en la Industria Farmacéutica.

## Discusión de casos aplicativos

Sustentación del trabajo aplicativo, será personalizado por grupos de trabajo y participación como jurado de profesionales de mucha experiencia en el tema.





## Docente Internacional



### Q.F Jose Luis Chamba

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

MBA y Químico Farmacéutico con 18 años en la industria farmacéutica. Líder Auditor PQMS certificado IRCA, con más de 100 auditorías internacionales en 23 países. Experto en integración de compañías, calidad, serialización FDA, GDP, análisis de riesgos, due diligence y auditorías EHS. Formación en EE.UU. y actualmente QA Manager en USA.

## Invitados Internacionales



### Dra. Gracias Piqueras

Coordinadora de Certificación de Producto.



### Dr Rafael Nevarez

Ex - Associate Regional Director at FDA - Puerto Rico



### Ing Luis da Rocha

Director Técnico de Engenews, con 30+ años en farma y experto en sistemas críticos.



### Q.F Patricia Tertulino

Consultora en calidad en la industria farmacéutica



### Q.F Roy Rojas

Director Técnico de importante laboratorio en Perú



### Q.F Edgar Palomino

Consultor internacional de BPM en la industria farmacéutica

# Beneficios exclusivos del curso



## ■ Conferencia magistral

Clase 12

**Diseño de Planta en la Industria Farmacéutica. Enfoque en normativa GMP**



## ■ Taller\*

Formación de habilidades Blandas:  
**Comunicación Eficaz**



## ■ Seminario Internacional\*

**Gestión de Desviaciones y Sistemas CAPAs en la Industria Farmacéutica** *“Enfoque en experiencia con normativa EMA”*

- Responsabilidad de la Gestión de Desvíos y CAPAs en un entorno BPM
- CAPAs dentro de sistemas BPM
- Fuentes de generación de CAPAs
- Detección de problemas
- Investigación del problema
- Identificación de causa raíz proceso y herramientas
- Correcciones / Acciones correctivas / Acciones preventivas.
- Eficacia de CAPAs
- Documentación de Soporte en Auditorias BPM
- Casos prácticos de implementación



## Foro\*

### Auditorías en Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) en la Industria

Farmacéutica

*Experiencias en Normativa DIGEMID, COFEPRIS, INVIMA*



## Masterclass\*

Buenas Prácticas de Farmacovigilancia



## Demostración de cabina modular LATFAR

**LATFAR LAB**  
Laboratorio Demostrativo



- Salas Limpias – Características
- Conocimientos Básicas de Sistemas HVAC para Salas Limpias
- Calificación de Salas Limpias- Generalidades
- Riesgos de Trabajar en Salas Limpias NO Calificadas y/o pendientes de Calificación o Recalificación.
- Demostración de Cabina Modular – Sala Limpia.



(\*) Taller, Seminario, Foro, Masterclass y Demostración se desarrollarán con fecha a programar durante la semana (incl. sábados)

# Financiamiento

 Perú



**3 A MÁS PERSONAS** **S/ 1,320**

**Financiamiento**  
Matrícula: S/ 270 + 3 cuotas de S/ 350



**PREVENTA**  
Hasta el 20 de Junio

**S/ 1,400**

**Financiamiento**  
Matrícula: S/ 350 + 3 cuotas de S/ 350

**INVERSIÓN REGULAR** **S/ 1,590**

**Financiamiento**  
Matrícula: S/ 420 + 3 cuotas de S/ 390

 Bolivia



**3 A MÁS PERSONAS** **Bs. 2,100**

**Financiamiento**  
C.I.: Bs. 450 + 3 cuotas de Bs. 550



**PREVENTA**  
Hasta el 20 de Junio

**Bs. 2,300**

**Financiamiento**  
C.I.: Bs. 500 + 3 cuotas de Bs. 600

**INVERSIÓN REGULAR** **Bs. 2,600**

**Financiamiento**  
C.I.: Bs. 500 + 3 cuotas de Bs. 700

 Paraguay



**3 A MÁS PERSONAS** **₡ 2.585.700**

**Financiamiento**  
Matrícula: ₡ 646.425  
+ 3 cuotas de ₡ 646.425



**PREVENTA**  
Hasta el 20 de Junio

**₡ 2.737.800**

**Financiamiento**  
Matrícula: ₡ 684.450  
+ 3 cuotas de ₡ 684.450

**INVERSIÓN REGULAR** **₡ 3.042.000**

**Financiamiento**  
Matrícula: ₡ 760.500  
+ 3 cuotas de ₡ 760.500

 Otros países



**3 A MÁS PERSONAS** **USD 330**

**Financiamiento**  
Matrícula: USD 75 + 3 cuotas de USD 85



**PREVENTA**  
Hasta el 20 de Junio

**USD 350**

**Financiamiento**  
Matrícula: USD 80 + 3 cuotas de USD 90

**INVERSIÓN REGULAR** **USD 390**

**Financiamiento**  
Matrícula: USD 90 + 3 cuotas de USD 100

\*Perú, Ecuador y otros países: no incluye el impuesto a las ventas nacionales (IGV / IVA)

\*Bolivia: inc. impuestos nacionales (IVA)

\*Dscptos. no acumulables

**Aceptamos pagos internacionales mediante Niubiz, con excepción de Bolivia.**

**niubiz:**



## Requisitos y consideraciones

- Nivel medio
- Experiencia mínima de un (1) año en áreas de aseguramiento de calidad, producción, dirección técnica, control de calidad y/o afines en la industria farmacéutica.
- Ser Q.F., Ing. Químico, Químico, Bioquímico y/o afines.

**Clic aquí para inscribirte**



**Jose Carlos Ramos**

Cel: +51 981 157 566  
ventas@latfar.com

- Programación y docentes sujeta a cambio  
- (\*) Taller, Seminarios, Foro, Masterclass y demostración se desarrollarán con fecha a programar durante la semana (incl. sábados)

**16** Inicio de clases  
de Julio, 2025

Final de clases  
01 de Octubre, 2025

Frecuencias  
**Miércoles**

Duración  
**12 clases + incluye**  
(Taller, Seminario, Foro, Masterclass y Demostración )

Horario países 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 m.

Horario países 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**