



• Curso Especializado

Buenas Prácticas de Manufactura GMPs en la Industria Farmacéutica

ENFOQUE EN NORMATIVA INTERNACIONAL



09 Inicio
Julio

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



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**.



Desarrollamos eventos internacionales:



**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

Contenido del curso



37 Horas académicas

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

Clase 04 y 09

Orientación y revisión del caso aplicativo

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

Clase 05 y 06



Seminario de soporte

Aplicación de la Gestión de Riesgo en la Industria Farmacéutica.

"Enfoque en Normativa Internacional ICH Q9. Importancia en las GMPs"

Clase 07

GMP: Buenas Prácticas de Manufactura

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

Clase 08

GMP: Buenas Prácticas de Manufactura

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

Clase 10



Seminario de soporte

Gestión de Control de Cambios en la Industria Farmacéutica.

Clase 11

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 Farmacéuticas. 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.



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)

*Dsctos. 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, Bioequímico 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)

09 Inicio de clases
de Julio, 2025

Final de clases
24 de setiembre

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