

Inicio: **12 de setiembre, 2024**

Modalidad Online  **zoom**

**Curso Especializado** 

# Implementación de buenas prácticas de distribución y transporte **BPDT** en establecimientos farmacéuticos



Enfoque en **distribución y transporte según manual - Digemid**

**+ INCLUYE**

Visita técnica **presencial**





# ¿Por qué capacitarse con Latfar?

# +17 años

Transformando las habilidades y competencias de profesionales como tú.

## Convenios con instituciones internacionales:

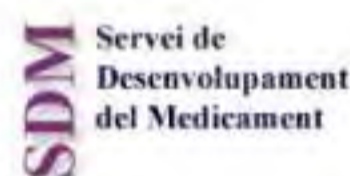
**EE.UU.**



**Brasil**



**España**



**+ 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:**





**+ Incluye**

## Visita técnica **presencial**

Como parte de complementar los conceptos desarrollados en el curso, los estudiantes tendrán la gran oportunidad de visitar instituciones y empresas relacionadas al tema logístico, mapeo térmico y almacenes, con el fin de tener una visión y experiencia más cercana con los diversos procesos en la cadena de distribución y transporte de productos farmacéuticos.



► Fotos de visitas técnicas del 2019



(\*) Las visitas técnicas se desarrollarán con fecha a programar durante la semana (incl. sábados)

# ONLINE



Clases en tiempo real vía Zoom.

## Aprenderás



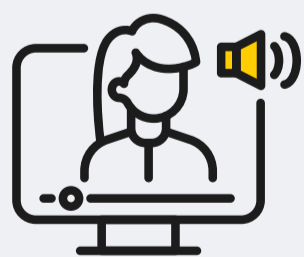
- ✓ Casos prácticos
- ✓ Conferencia magistral
- ✓ Talleres
- ✓ Masterclass
- ✓ Visita técnica presencial

## 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.

## Empieza a transformar tu futuro



Aprende de la **experiencia de profesionales** internacionales.



**Intranet:** visualización de las grabaciones y material de clase.



**Certificado Digital** por participación y aprobación a nombre de Latfar



Clase  
01

## Logística & cadena de Abastecimiento Supply Chain en la industria farmacéutica

- Concepto de logística y Supply Chain Management
- Logística de comercio internacional
- Casos de analisis

Clase  
02

- Manual de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte
- Introducción y antecedentes de las Buenas Prácticas de Distribución y transporte BPDT.
- Base legal de las BPDT
- Establecimientos que deben cumplir, según ámbito de aplicación del manual.
- Finalidad y objetivo
- Definiciones operativas

Clase  
03

- Sistema de aseguramiento de calidad - Manual de Calidad: Organigrama y funciones
- Personal, funciones, responsabilidades definidas y capacitaciones
- Instalaciones y equipos
- **Casos práctico**



### ORIENTACIÓN Y REVISIÓN DEL CASO APLICATIVO:

- Coloquio de preguntas generales
- Reuniones en grupos de trabajo aplicativo
- Resolución de consultas de trabajos aplicativos
- Conclusiones y recomendaciones

Clase  
04 y 09

Clase  
05

- Embalaje y despacho
- Distribución y transporte
- Documentación y trazabilidad
- Quejas y reclamos
- Devoluciones
- Contratos para el servicio de distribución y transporte
- **Casos práctico**

Seminarios de soporte

Clase 06 y 07

● Implementación de sistemas CAPA en BPDT

- ☑ CAPAs dentro de ICH Q10 Pharmaceutical Quality Systems, , OMS.
- ☑ Fuentes de generación de CAPAs.
- ☑ Detección de problemas.
  - » Evaluación inicial.
- ☑ Descripción del problema.
  - » Descripción del problema.
- ☑ 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.
- ☑ Puntos clave en el procedimiento de acciones correctivas y preventivas.



*Taller online grupal*  
*Lectura sugerida*

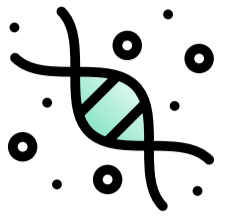
Clase  
08

**Auditoría de Calidad en BPDT en la Industria Farmacéutica**

- Importancia de las auditorías.
- Terminologías en auditorías.
- Tipos de auditoría.
- Normatividad **DIGEMID e Internacional.**
- Puntos de autoinspección WHO TRS 1025, **report 54**
- Requisitos mínimos en procedimientos de Auditorías en BPM.
- Documentos de sustento en Auditorías de Calidad
- Preparación para inspección: antes, durante y después de la inspección.



*Ejemplos prácticos.*  
*Lectura sugerida*



**Conversatorio**

**Clase 10**

Cadena de frío en la industria farmacéutica



**Clase  
11**

### Discusión de casos aplicativos

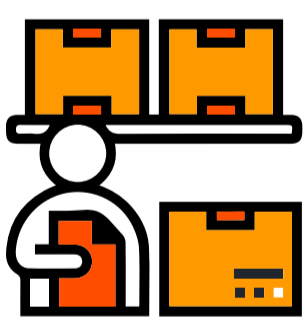
Sustentación de trabajo aplicativo, dicha plenaria será personalizada por grupos de trabajo.



**Clase  
12**

### Conferencia Magistral

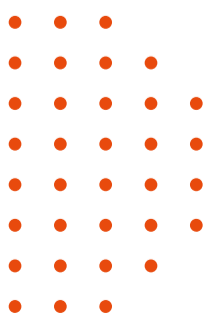
Mapeo térmico en establecimientos farmacéuticos



**+ Incluye**

### Actividades de soporte

**Master class\*** Homologación de proveedores en la industria farmacéutica



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



## Plana docente



### Q.F. Carlos Zapata

**Químico Farmacéutico egresado de la UNSMSM:**

Diplomado en Gestión Logística empresarial en la Universidad San Martín de Porres; Diplomado en Especialización en Sistemas de Gestión de Calidad para instituciones Reguladoras de Medicamentos en la Universidad ESAN; experiencia Laboral en Droguerías laboratorios, Almacenes aduaneros y almacenes especializados. Fue inspector de BPA



### Q.F. Jose Luis Chamba

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

MBA, Químico Farmacéutico, Leader Auditor PQMS certificado IRCA, con más de 20 años de experiencia en la Industria Farmacéutica y más de 100 auditorías internacionales de calidad en 23 países en Norte - Centro - Sud-América, El Caribe, Europa y Asia. Experiencia en proyectos de integración de compañías, sistemas de calidad, Serialización FDA, Good Distribution Practices, Análisis de Riesgos, Due Diligences, auditorías de calidad, de seguridad y ambientales, calificación de proveedores y procesos productivos farmacéuticos. Con entrenamientos en USA como: QA Manager, QA Auditor, Puerto Rico common Risk Assessment Manager, Ecuador CAPA Investigador, etc.



## Invitados Internacionales



### Ing. Alberto Moreno

Quality Assurance Professional en Industrias Farmacéuticas Almirall, S.A - España.



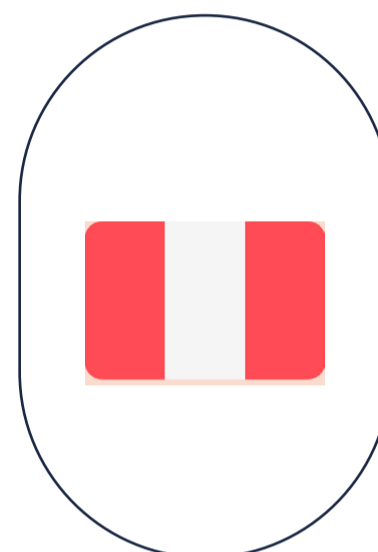
### Q.F. Ricardo Miranda

Presidente de ISPE capítulo en Brasil.



### Q.F. Humberto Laserna

Gerente General y CEO de IPC Associates – Perú.



### Ing. Ursula Vértiz

Supply Chain Country Lead - TEVA - PERÚ



# Invierte en tu Futuro Profesional

**ONLINE**



Clases en tiempo real vía Zoom.

Frecuencia: **Jueves**  
Inicio: **12 de Setiembre**  
Final: **28 de Noviembre**

**12 clases**

24 horas académicas aprox.  
+ incl. talleres y masterclass

Horario:

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

<b>3 A MÁS PERSONAS</b>	<b>S/ 1170</b>	Fraccionado en: Matrícula S/270 + 03 cuotas S/300
<b>PRE-VENTA</b> HASTA 28 DE AGOSTO, 2024	<b>S/ 1280</b>	Fraccionado en: Matrícula S/290 + 03 cuotas S/330
<b>Inversión regular</b>	<b>S/ 1450</b>	Fraccionado en: Matrícula S/340 + 03 cuotas S/ 370

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

\*Dscptos. no acumulables

[Clic aquí e insíbete ahora](#)



**Jose Carlos Ramos**

Cel: +51 981 157 566

ventas@latfar.com



- El masterclass y la visita técnica se desarrollarán con fecha a programar durante la semana (incl. sábados)
- Fechas y docentes sujeto a modificaciones.