

CURSO ESPECIALIZADO

Calificación de Personal en la Industria Farmacéutica

“ENFOQUE EN NORMATIVA INTERNACIONAL”



27 de Abril
inicio de clases



Modalidad Online
Plataforma zoom

¿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. 



BRASIL 



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



27 Horas académicas

Clase 01

Fundamentos regulatorios y el modelo de aprendizaje del adulto:

- ✓ Marco normativo internacional: requisitos de capacitación según FDA (21 CFR 211.25), EMA (EudraLex Vol. 4) y guías PIC/S.
- ✓ Andragogía en la industria: cómo aprenden los profesionales farmacéuticos.
- ✓ Diferencias clave entre pedagogía y andragogía.
- ✓ Modelo 70-20-10: aprendizaje a través de la experiencia, la interacción social y la educación formal.
- ✓ Ciclo de vida de la capacitación: identificación de necesidades (DNC), diseño, ejecución y evaluación.

Clase 02

Herramientas técnicas y selección basada en riesgos:

- ✓ **El Ecosistema de Herramientas:**
 - ✓ Revisión de los requisitos de las BPM según la OMS (Informe 48).
 - ✓ Referencias cruzadas con guías internacionales (OMS, PIC/S, EMA, FDA, ICH Q10).
 - ✓ Introducción a la Norma ISO 19011 – Directrices para auditorías de sistemas de gestión.
 - ✓ Requisitos de auditoría interna.
 - ✓ Requisitos de calificación y evaluación de proveedores.
- ✓ **Matriz de Criticidad:** Cómo seleccionar la herramienta adecuada según el riesgo de la actividad (Análisis de Riesgos aplicado a la capacitación).
- ✓ **Calificación técnica:** Criterios para declarar a un analista o técnico como “Calificado” (Teoría vs. Práctica).

Clase 03

Evaluación de la eficacia y gestión de competencias:

- ✓ **Los 4 Niveles de Kirkpatrick:** Reacción, Aprendizaje, Comportamiento y Resultados.
- ✓ **Diseño de Evaluaciones:** Más allá del examen de opción múltiple. Evaluaciones de desempeño práctico y rúbricas.
- ✓ **Gestión de la Curva de Olvido:** Estrategias de re-capacitación y refuerzo continuo.
- ✓ **Manejo de Desvíos:** ¿Cuándo un error humano es en realidad una falla del sistema de capacitación?

Clase 04 y clase 07

Orientación y revisión del caso aplicativo:

- ✓ Coloquio de consultas generales.
- ✓ Resolución de consultas del trabajo aplicativo.
- ✓ Presentación de avances.
- ✓ Recomendaciones.

Clase 05

Capacitación comportamental y manejo de Inspecciones:

- ✓ **Soft Skills en GxP:** Comunicación asertiva, atención al detalle y toma de decisiones ética.
- ✓ **Preparación para Auditorías/Inspecciones:**
 - ✓ Capacitación específica para dueños de procesos (SMEs).
 - ✓ Lenguaje corporal y manejo del estrés ante auditores.
 - ✓ Cómo responder preguntas críticas sin comprometer el cumplimiento.
- ✓ **Cultura de Calidad:** Fomentar el “hacer lo correcto cuando nadie está mirando”.

Clase 06

IA y transformación digital en el aprendizaje farmacéutico:

- ✓ **IA Generativa:** Uso de herramientas para crear contenido técnico, resúmenes de normativas y escenarios de práctica rápidos.
- ✓ **Análisis Predictivo:** Cómo la IA identifica brechas de capacitación antes de que ocurra un error (Gap Analysis inteligente).
- ✓ **Sistemas de Gestión de Aprendizaje (LMS) Modernos:** Seguimiento automático de progreso, recordatorios inteligentes y micro-learning personalizado.
- ✓ **Taller Práctico Final:** Diseño de un plan de calificación para un rol crítico integrando IA y criterios de criticidad.

Clase 08

Seminario: Buenas prácticas de documentación en la industria farmacéutica:

- ✓ Introducción
- ✓ Información documentada
- ✓ Sistema de Calidad Farmacéutico
- ✓ Ciclo de Vida del Documento
- ✓ Las Buenas Prácticas de Documentación:
 - ✓ Organización Mundial de la Salud (Anexo 2).
 - ✓ ICH Q10.
 - ✓ Unión Europea (Eudralex Capítulo 4).

Clase 09



Conversatorio **Buenas Prácticas de Manufactura** **BPM - Personal.**

Clase 10



Discusión de casos aplicativos.

La sustentación del trabajo aplicativo se realizará de manera personalizada por grupos de trabajo, contando con la participación de un jurado conformado por profesionales de amplia experiencia en el tema.

Clase 11



Conferencia magistral **Auditorías de GMP “Experiencias en** **regulación con FDA”.**

Docentes Internacionales



Q.F. Patricia Tertuliano

Consultora en calidad en la industria farmacéutica

Es Farmacéutica Industrial por la Universidad Federal de Río de Janeiro con un MBA en Administración de Empresas en la Fundación Getulio Vargas, especializada como Lean Sigma Black Belt y es co-creadora y mentora del programa de mentoring voluntario LÍDER NEGRA. Es Consultora en calidad en la industria farmacéutica, actualmente es Responsable de Calidad, Investigación y Desarrollo en la multinacional Haleon, también ha sido Gerente de Calidad en GSK, cuenta con 23 años de experiencia en la Industria Farmacéutica habiendo pasado por diferentes cargos como: Producción, Calidad, Formación y Mejora Continua y diferentes unidades de negocio como Suministro de Fabricación, Vacunas y Consumer Healthcar

Invitados Internacionales



Q.F. Ricardo Miranda

Pharmaceutical Operations
Management and Logistics & Cold
Chain - BRASIL.



Dr. Rafael Nevárez

Ex - Associate Regional Director
at FDA - Puerto Rico



Lic. Paola Gibellini

Coach ejecutiva, consultora
y docente especializada en el
desarrollo de competencias y
habilidades directivas.

Beneficios exclusivos del curso



Taller herramientas de habilidades blandas*
Comunicación eficaz.



Demostración de cabina modular LATFAR de Salas limpias:

Conoce un poco más de la cabina



- ✓ Sala limpia: generalidades.
- ✓ Características de la infraestructura de una sala limpia.
- ✓ Requerimientos ambientales de una sala limpia.
- ✓ Conocimientos básicos de sistemas HVAC para salas limpias.
- ✓ Ingreso y salida de salas limpias: vestimenta y personal.
- ✓ Calificación de salas limpias: pruebas y equipos empleados.
- ✓ Simulación práctica.

(*) Taller y demostración 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).

Reconocimiento a la excelencia.

LATFAR premia a los mejores profesionales de la industria farmacéutica, con un reconocimiento especial. El primer lugar recibe una beca integral.



Financiamiento

 Perú		
 3 A MÁS PERSONAS	S/ 1,350	Financiamiento Matrícula: S/ 120 + 03 cuotas de S/410
 PREVENTA Lunes 13 de abril, 2026	S/ 1,510	Financiamiento Matrícula: S/ 280 + 03 cuotas de S/410
INVERSIÓN REGULAR	S/ 1,590	Financiamiento Matrícula: S/360 + 03 cuotas de S/410

 Bolivia		
 3 A MÁS PERSONAS	Bs 2,120	Financiamiento Cuota inicial: Bs 80 + 03 cuotas de Bs 680
 PREVENTA Lunes 13 de abril, 2026	Bs 2,370	Financiamiento Cuota inicial: Bs 330 + 03 cuotas de Bs 680
INVERSIÓN REGULAR	Bs 2,500	Financiamiento Cuota inicial: Bs 460 + 03 cuotas de Bs 680

 Paraguay		
 3 A MÁS PERSONAS	Gs 2.034.900,00	Financiamiento Matrícula: Gs 54.900,00 + 03 cuotas de Gs 660.000,00
 PREVENTA Lunes 13 de abril, 2026	Gs 2.274.300,00	Financiamiento Matrícula: Gs 294.300,00 + 03 cuotas de Gs 660.000,00
INVERSIÓN REGULAR	Gs 2.394.000,00	Financiamiento Matrícula: Gs 414.000,00 + 03 cuotas de Gs 660.000,00

 Colombia		
 3 A MÁS PERSONAS	COP 1.292.000,00	Financiamiento Matrícula: COP 110.000,00 + 03 cuotas de COP 394.000,00
 PREVENTA Lunes 13 de abril, 2026	COP 1.444.000,00	Financiamiento Matrícula: COP 262.000,00 + 03 cuotas de COP 394.000,00
INVERSIÓN REGULAR	COP 1.520.000,00	Financiamiento Matrícula: COP 338.000,00 + 03 cuotas de COP 394.000,00

 Otros países		
 3 A MÁS PERSONAS	USD 320	Financiamiento Cuota inicial: USD 50 + 03 cuotas de USD 90
 PREVENTA Lunes 13 de abril, 2026	USD 360	Financiamiento Cuota inicial: USD 60 + 03 cuotas de USD 100
INVERSIÓN REGULAR	USD 380	Financiamiento Cuota inicial: USD 80 + 03 cuotas de USD 100

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



27 Inicio de clases
de Abril de 2026

Final de clases
06 de julio de 2026.

Frecuencia
Lunes

Duración
11 clases + incluye
(Taller y demostración)

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**

Requisitos y consideraciones

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

Informes e Inscripciones

Jose Carlos

Cel: +51 981 157 566

ventas@latfar.com

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