

CURSO INTEGRAL

Gestión de desviaciones, no conformidades y CAPAs en la industria farmacéutica.

► Enfoque en normativa internacional



26 Septiembre
Inicio de clases



Modalidad
Online



www.latfar.com



¿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. 



Facultad de Ciencias Farmacéuticas de la Universidad de São Paulo



Servei de Desenvolupament del Medicament

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



Desarrollamos eventos internacionales:



Contenido del curso



30 Horas académicas

Clase 01

- ✓ Términos relacionados con la gestión de desviaciones, no conformidades.
 - ✓ Eventos de la no calidad
 - ✓ Incidencias.
 - ✓ Desviaciones.
 - ✓ No conformidades.
 - ✓ CAPAs.
- ✓ Revisión de los requisitos de la Guía de BPM, y otras normas relacionadas (EMA, FDA, MHRA, PIC/S).
- ✓ Conceptos básicos y definiciones.
- ✓ Clasificación de los eventos de la no calidad:
 - ✓ Etapas para la clasificación.
 - ✓ Conceptos relevantes.
- ✓ Ítems importantes en la gestión de las desviaciones.

Discusión de casos prácticos

Clase 02

- ✓ Tipos y clasificación de desviaciones / no conformidades.
- ✓ Elementos básicos en el sistema de investigación de desviaciones / no conformidades.
- ✓ Posibles problemas que aparecen en el proceso de gestión de desviaciones e incidencias.
- ✓ Gestión / Revisión del diagrama de flujo para la investigación de desviaciones e incidencias.
- ✓ Etapas para la clasificación de los eventos de la no calidad.

Discusión de casos prácticos

Clase 03

- ✓ Uso de las premisas del análisis de riesgos en la investigación de desviaciones.
- ✓ Métodos de análisis de riesgos y herramientas.
- ✓ Consideraciones para cada departamento.
- ✓ ¿Cómo se investiga una desviación?. Roles y responsabilidades.
- ✓ Contenido del informe de desviación.

Discusión de casos prácticos

Clase 04 y clase 08

Orientación y revisión del caso aplicativo.

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

Clase 05

- ✓ ¿Cómo se evalúa el impacto de una desviación?.
- ✓ ¿Cómo realizar el seguimiento de la eficacia de los CAPA? Incorporación de la efectividad del CAPA.
- ✓ ¿Qué criterios se deben tener en cuenta para describir las CAPA?.
- ✓ ¿Cómo priorizar las diferentes acciones propuestas en un CAPA?.
- ✓ Eficacia vs eficiencia.

Discusión de casos prácticos

Clase 06

- ✓ Gestión de la comunicación de las desviaciones, no conformidades y CAPAS.
- ✓ Impacto de las desviaciones en la compañía.
- ✓ Análisis de tendencias dentro del ámbito del PQR.
- ✓ Ejemplos de hallazgos de inspecciones regulatorias relacionados con desviaciones, No conformidades y CAPAs.
- ✓ Discusión de casos prácticos.

Clase 07



Foro

No conformidades más comunes en auditorías GMP en la industria farmacéutica, experiencias en áreas de validación de procesos, control de calidad y almacenes.

Clase 09



Seminario

Gestión de Control de Cambios y su impacto en la GMP.

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

Integridad de Datos en la Industria Farmacéutica.

Docentes Internacionales



Dra. María Jesús Alonso P.

Consultora Internacional en Auditorías en Industria Farmacéutica

Profesional con más de 30 años de experiencia en GMP y el cumplimiento normativo de la UE / FDA (Intermedios, API, dispositivos médicos, complementos alimenticios, cosméticos y dosis terminadas: oral, líquidos, semisólidos y parenterales) en los EE.UU., Canadá, Sudamérica, Europa, China e India; auditorías previas a la inspección; Planes de seguimiento de CAPA; respuestas innovadoras y completas a la acción de cumplimiento. A lo largo de 15 años ha estado desempeñándose como Auditor Líder en auditorías mundiales de calidad / Auditorías de cumplimiento a proveedores (fabricantes), laboratorios contratados servicios y auditorías internas como Auditor global del grupo.

Invitados Internacionales



Ing. Alberto Moreno

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



Dr. Rafael Nevárez

Ex - Associate Regional Director at FDA - Puerto Rico



Q.F. Ximena Barbosa

Especialista en Auditorías Regulatorias, Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) y Sistemas de Calidad Farmacéutica



Q.F. Ricardo Miranda

Pharmaceutical Operations Management and Logistics & Cold Chain - BRASIL.

Beneficios exclusivos del curso



Taller Herramienta de Habilidades Blandas*
Formación de Equipos Líderes.



Demostración de cabina modular LATFAR.

Conoce un poco más de la cabina



(*) Talleres y seminario se desarrollarán con fecha a programar durante la semana (incluye sábados).

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/ 1,430.00	Financiamiento Cuota inicial: S/ 320.00 + 03 cuotas de S/ 370.00
	PREVENTA Hasta el 12 de septiembre	S/ 1,500.00	Financiamiento Cuota inicial: S/ 360.00 + 03 cuotas de S/ 380.00
	INVERSIÓN REGULAR	S/ 1,590.00	Financiamiento Cuota inicial: S/ 390.00 + 03 cuotas de S/ 400.00

 Bolivia

	3 A MÁS PERSONAS	Bs 2,420	Financiamiento Cuota inicial: Bs530 + 3 cuotas de Bs630
	PREVENTA Hasta el 12 de septiembre	Bs 2,560	Financiamiento Cuota inicial: Bs550 + 3 cuotas de Bs670
	INVERSIÓN REGULAR	Bs 2.690	Financiamiento Cuota inicial: Bs590 + 3 cuotas de Bs700

 Paraguay

	3 A MÁS PERSONAS	₲ 2.020.000,00	Financiamiento Cuota inicial: ₲ 460.000,00 + 03 cuotas de ₲ 520.000,00
	PREVENTA Hasta el 12 de septiembre	₲ 2.130.000,00	Financiamiento Cuota inicial: ₲ 480.000,00 + 03 cuotas de ₲ 550.000,00
	INVERSIÓN REGULAR	₲ 2.242.000,00	Financiamiento Cuota inicial: ₲ 502.000,00 + 03 cuotas de ₲ 580.000,00

 Colombia

	3 A MÁS PERSONAS	COP 1.100.000,00	Financiamiento Cuota inicial: COP 260.000,00 + 03 cuotas de COP 280.000,00
	PREVENTA Hasta el 12 de septiembre	COP 1.160.000,00	Financiamiento Cuota inicial: COP 290.000,00 + 03 cuotas de COP 290.000,00
	INVERSIÓN REGULAR	COP 1.216.000,00	Financiamiento Cuota inicial: COP 316.000,00 + 03 cuotas de COP 300.000,00

 Otros países

	3 A MÁS PERSONAS	USD 340	Financiamiento Cuota inicial: USD 70 + 03 cuotas de USD 90
	PREVENTA Hasta el 12 de septiembre	USD 360	Financiamiento Cuota inicial: USD 75 + 03 cuotas de USD 95
	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.



26 Inicio de clases
de sept. de 2026

Final de clases
5 de diciembre de 2026.

Frecuencias
Sábados

Duración
11 clases + incluye
(Taller y demostración)

Horario países sudamérica:

-    09:30 a.m. a 12:00 p.m.
-  10:30 a.m. a 01:00 p.m.
-  11:30 a.m. a 02:00 p.m.

Horario países centroamérica:

-      8:30 a.m. a 11:00 a.m.
-  09:30 a.m. a 12:00 p.m.
-  10:30 a.m. a 01:00 p.m.

Requisitos y consideraciones

- Experiencia mínima de un (1) año en la industria farmacéutica.
- Ser Q.F., Ing. Químico, Químico, Bioquímico y/o afines a la industria farmacéutica.

Jose Carlos

+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).



Modalidad
**Clases en tiempo
real vía Zoom**