

Formaciones STE

para el sector farmacéutico

Catálogo 2022

www.steengipharm.com/formaciones



Formaciones STE para el sector farmacéutico

Calendario de cursos 2022

Evolución de las GMP: adecuarse al Informe 37 de la OMS (generales)

Junio 2022

Evolución de las GMP: adecuarse al Informe 45 de la OMS (estériles)

Julio 2022

¿Cómo realizar un buen análisis de riesgo? Más allá del FMECA.

Septiembre 2022

Claves para iniciar con buen pie un proyecto farmacéutico

Octubre 2022

Documentación y Data Integrity

Próximamente

Formaciones STE para el sector farmacéutico

Sobre los cursos

**Sábados
9 a 11h UTC-5**

**100%
online***

**Plazas
limitadas**

**Casos
prácticos**

**Con
diploma****

*Se requiere un ordenador o dispositivo con conexión estable a Internet para realizar la formación. Los accesos al aula virtual se enviarán antes de cada sesión al correo electrónico.

Las **presentaciones y **diplomas** se enviarán a cada asistente al finalizar el curso.

¿A quien van dirigidos?

Nuestras formaciones están dirigidas tanto a estudiantes como al personal y empresas de la industria farmacéutica. Apostamos por una formación de enfoque práctico para que los participantes sean capaces de integrar los aprendizajes del curso y la normativa en su día a día.

Responsables de control de calidad, operaciones y fabricación.

Personal de ingeniería y automatización

Responsables de cualificación/validación

Personal directivo y de gerencia

Cursos para adecuarse a las GMP

Duración: 6 horas

Precio: 155\$

Horario: sábados de 9:00 a 11:00 (UTC-5)

Evolución de las GMP de la OMS (I): Principios generales para los productos farmacéuticos. Inicio: Junio 2022*

1ª parte: del Reporte 32 al 37

2ª parte: del Reporte 37 al 45.

En este curso se analizan los cambios introducidos en la guía de principios fundamentales de GMP publicada por la OMS en 2003 (Reporte 37, TRS n° 908, Anexo 4), con respecto a la versión anterior de 1992 (Reporte 32, TRS n° 823, Anexo 1)

Evolución de las GMP de la OMS (II): Productos farmacéuticos estériles Inicio: Julio 2022*

1ª parte: del Reporte 36 al 44

2ª parte: del Reporte 44 al 45

En este curso se analizan los cambios introducidos en la guía de principios fundamentales de GMP publicada por la OMS en 2011 (Reporte 45, TRS n° 961, Anexo 3), con respecto a la versión anterior de 2003 (Reporte 37, TRS n° 908, Anexo 4).

*Se comunicará a los interesados las fechas exactas por mail.

Cómo realizar un buen análisis de riesgo

La filosofía del análisis de riesgo más allá del FMECA

A menudo se interpreta el análisis de riesgos como un nuevo requerimiento que debemos añadir a la lista de los que ya teníamos (p. ej. cualificaciones y validaciones) para poder pasar las inspecciones. Sin embargo, esta interpretación es incorrecta, porque el análisis de riesgos es un nuevo enfoque con el que aplicar las **BPM/GMP**. Es decir, no aumentamos nuestro trabajo sino que aquello que ya hacemos debemos gestionarlo partiendo de una nueva filosofía según la cual debemos siempre conocer el riesgo para la calidad que deben tener nuestros procesos y productos.

Septiembre 2022*

Duración: 6 horas

Precio: 229\$

Horario: sábados de 9:00h a 11:00 (UTC-5)

Enfoque práctico basado en casos reales

100 % online: clases en vivo

*Se comunicará a los interesados las fechas exactas por mail.

Claves para iniciar con buen pie un proyecto farmacéutico

Identificaremos las necesidades de su planta, las definiremos y podrán transmitirlas de forma efectiva al equipo de ingenieros encargado para diseñarla. Desarrollaremos las habilidades necesarias para extraer la información adecuada y traspasarla de forma efectiva al equipo técnico, con tal de que puedan realizar un buen proyecto de ingeniería farmacéutica. Se darán las herramientas necesarias para que la empresa tenga la capacidad de interpretar la información técnica y verificar que se ajusta a las necesidades del proyecto.

Octubre 2022*

Duración: 6 horas

Precio: 229\$

Horario: sábados de 9:00h a 11:00 (UTC-5)

Enfoque práctico basado en casos reales

100 % online: clases en vivo

*Se comunicará a los interesados las fechas exactas por mail.

Documentación y Data Integrity para el sector farmacéutico

Gestión práctica y efectiva de la documentación

En la industria farmacéutica las decisiones se toman en base a datos y por eso es preciso asegurar que sean confiables. Aunque data integrity es un concepto reciente, de hecho no hace más que poner nuevamente sobre la mesa las frecuentes limitaciones de la gestión documental. Es una excelente oportunidad de abordar globalmente una gestión documental adecuada y con integridad de datos.

Noviembre 2022*

Duración: 6 horas

Precio: 229\$

Horario: sábados de 9:00h a 11:00 (UTC-5)

Enfoque práctico basado en casos reales

100 % online: clases en vivo

*Se comunicará a los interesados las fechas exactas por mail.

Paquetes formativos y descuentos

Pack “Todos los cursos”

Obtén acceso a todas nuestras formaciones anuales con un descuento del 10% sobre el precio real. Este paquete garantiza la asistencia a todos los cursos que se realicen hasta diciembre de 2022, incluyendo los que constan en este folleto.

Precio real por separado: 923\$

Precio del pack: 830\$

*Adicional 10% por cada pack que se contrate

Junio – **Evolución de las GMP: Adecuarse al informe 37 de la OMS (formas generales)**

Julio – **Evolución GMP: Adecuarse al informe 45 de la OMS (formas estériles)**

Septiembre – **Cómo realizar un buen análisis de riesgo**

Octubre – **Claves para iniciar un proyecto farmacéutico**

Noviembre – **Documentación y Data Integrity**

Paquetes formativos y descuentos

Pack “12 horas”

Elige los cursos que mejor se adapten a tus necesidades y combínalos a tu manera para impulsar tu carrera y desarrollo profesional. Con este pack puedes optar por las siguientes combinaciones:

3 cursos de 4h. (Ej. Evolución GMP (formas generales) + Evolución GMP (formas estériles) + Claves para iniciar un proyecto farmacéutico)

2 cursos de 4h y uno de 6h. (Ej. Evolución GMP (formas generales) + Claves para iniciar un proyecto farmacéutico + Documentación y Data Integrity)

2 cursos de 6h (Ej. Documentación y Data Integrity + Cómo realizar un buen análisis de riesgo)

Precio real por separado: 461\$

Precio del pack: 483\$

*Adicional 10% por cada pack que se contrate

Impartido por

Jordi Botet



Jordi Botet Fregola es Licenciado en Farmacia y Biología, Doctor en Farmacia y Diplomado en Sanidad.

Ha trabajado en diversas empresas de la industria farmacéutica y es consultor en asuntos relacionados con las GMP: sistemas de calidad farmacéutica, proyectos farmacéuticos, análisis de riesgos, capacitación, validación, auditoría, etc.

Posee gran experiencia en la administración de la calidad farmacéutica en la producción, en la gestión de proyectos farmacéuticos y en salud pública.

Desarrolla actividades de formación y presenta ponencias en congresos y reuniones de manera habitual. Ha publicado más de 40 artículos y 10 libros sobre la aplicación de las GMP en el laboratorio farmacéutico.

Sobre el STE Engipharm



Nuestros más de 45 años de experiencia en el sector nos han permitido detectar que, frecuentemente, los problemas que aparecen en los centros productivos o como resultado de las auditorías, no son tanto una secuela del desconocimiento sino más bien una consecuencia de una inadecuada gestión y aplicación lógica de los conocimientos existentes.

Por este motivo, hemos diseñado una oferta formativa que da respuesta a las necesidades más actuales de la industria. Garantizamos el éxito de la capacitación impartiendo los cursos con profesionales de prestigio y basándonos en el aprendizaje a través de casos prácticos.

¿Le gustaría impartir este curso en su empresa?

Ofrecemos la posibilidad de realizar esta formación de forma personalizada. Adaptamos los contenidos a sus necesidades y trabajamos ejercicios prácticos y concretos de la empresa.

Escríbanos a formaciones@stegroup.com o llame al **(+34) 603 447 396** para recibir una propuesta personalizada para realizar este otro de nuestros cursos **in-company**, para sus empleados.