



SERVICIOS DE CAPACITACIÓN

CAPACITACIÓN

FORMATIVA

BUENAS PRÁCTICAS DE DOCUMENTACIÓN

BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN

BUENAS PRÁCTICAS DE LABORATORIO

ACTUALIZACIÓN REGULATORIA

ESTRATÉGICA

IMPLEMENTACIÓN DEL SISTEMA DE GESTIÓN DE RIESGOS

SISTEMAS DE GESTIÓN DE CALIDAD

EJECUTIVA

TALLERES DE APLICACIÓN PRÁCTICA

VALIDACIÓN DE SISTEMAS CRÍTICOS Y COMPUTACIONALES

FORMATIVA

BUENAS PRÁCTIAS DE FABRICACIÓN

Productos sólidos
Productos inyectables
Líquidos y semisólidos
Dispositivos médicos
Fármacos
Almacenamiento y manejo de cadena fría
Manejo de red fría para operadores de entrega
Manejo de productos de alto riesgo (Antibióticos, Oncológicos, Hormonales, Biológicos)
Para almacenes y distribuidores
Habilidades de liderazgo y técnicas de supervisión

ACTUALIZACIÓN REGULATORIA

NOM-059-SSA1-2015(M)
NOM-164-SSA1-201(F)
NOM-241-SSA1-2012(DM)
NOM-248-SSA1-2011(RH)
NOM-249-SSA1-2010(CM)
Suplementos de la FEUM para sistemas HVAC

BUENAS PRÁCTIAS DE DOCUMENTACIÓN

Integridad de datos

BUENAS PRÁCTIAS DE LABORATORIO

Validación de métodos analíticos

ESTRATÉGICA

IMPLEMENTACIÓN DEL SISTEMA DE GESTIÓN DE RIESGOS

Medicamentos para uso humano y veterinario
Dispositivos médicos
Fármacos
Aplicación de ICHQ9
Aplicación de ISO 31000
Aplicación ISO 14971

SISTEMAS DE GESTIÓN DE CALIDAD Y PRODUCTIVIDAD

Formación de auditores de sistemas de gestión de riesgos
Formación de auditores de sistemas de gestión de calidad
Calificación de personal más allá del cumplimiento
Introducción al sistema de gestión de calidad ISO9001:2015
Revisión Anual de Producto (RAP).
Administración del sistema de manejo de desviaciones y no conformidades CAPA's.
Investigación de causa raíz con metodología japonesa.
Sistema efectivo de calificación y evaluación de proveedores

7 hábitos de liderazgo gerencial
Estableciendo indicadores clave de desempeño (KPI)
Interferencia estadística para validación de procesos

EJECUTIVA

TALLERES DE APLICACIÓN PRÁCTICA

Validación de procesos alineados a guías
Validación de procesos asépticos
Validación de procesos no asépticos
Validación de procesos de esterilización con óxido de etileno

VALIDACIÓN DE SISTEMAS CRÍTICOS Y COMPUTACIONALES

HVAC
Agua
Aire comprimido
Vapor limpio
Diseño y calificación de áreas de proceso
Diseño y calificación de áreas de alta contención
Diseño y calificación de áreas de biocontención clase 2 y 3
Calificación de sistemas SAP ERP
Administración del mantenimiento del estado validado

Los temas se puede adecuar a los requisitos de conocimiento de tu equipo, desde básico hasta avanzado, para cumplimiento con entidades regulatorias extranjeras como PIC, FDA, INVIMA, ANVISA, OMS, HC y SENASICA

¡Ponte en contacto!

55 5698 9790 // contacto@sicapharma.com.mx