

## ADMINISTRACIÓN DE RIESGOS EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA

### CURSO DIRIGIDO A:

Profesionales del área calidad, control y aseguramiento.

### OBJETIVOS DEL CURSO:

Al finalizar el curso el participante será capaz de aplicar técnicas para analizar el impacto de los nuevos requerimientos de la BPF en materia de gestión de riesgos en la IF

### HORAS CRONOLÓGICAS:

16 HORAS

### CONTENIDOS

- Definiciones.
- Relación con las BPF particularmente a la luz de nuevos requerimientos.
- Etapas.
- Pasos de investigación
- Conceptos claves.
- Como explicar la realización ante autoridades y superiores.
- Manejo del Riesgo.
- Identificación.
- Cuando aplicarlo y cuando no.
- Como minimizarlo.
- Herramientas (¿son necesarias?)
- POE's.
- Aplicaciones.



## METODOLOGÍA

Clases teórico prácticas. Se utilizan ejercicios obtenidos de casos reales que luego son analizados y debatidos en foros con el relator.

## DIAGNÓSTICO:

Proceso con el cuál CENFOTECH mide los conocimientos de cada participante previos a una actividad de capacitación. Una vez finalizado, CENFOTECH emite un reporte de resultados a la empresa.

## EVALUACIÓN:

Se realizar un control teórico al finalizar el curso, que medirá el nivel de comprensión de los participantes respecto a las normas y reglamentos. Para ello se aplica una prueba de selección múltiple donde la nota será de acuerdo a la escala convencional de 1 a 7. Nota de aprobación 5.

## SEGUIMIENTO:

Etapa donde personal de CENFOTECH se apercibe en la empresa 3 meses después de finalizada la actividad para identificar el nivel de los participantes en el puesto de trabajo. El instrumento de seguimiento es alternativo y es sugerido por CENFOTECH.