



Estimados colegas,

Un año más, presentamos nuestro plan de formación continuada. Como cada año hemos abarcado varios campos de actualidad y contaremos con ponentes de primer nivel en cada campo, con el fin de proporcionar un conocimiento extenso y práctico sobre cada uno de los puntos del programa. Las sesiones se han programado en Madrid y Barcelona para poder adaptarnos en lo posible a las necesidades de todos vosotros.

Todos los seminarios de formación tendrán un aforo limitado y la realización de los mismos estará condicionada a la asistencia de un número mínimo de participantes. Se dará prioridad al orden de inscripción, por lo que si estáis interesados en asistir a alguno o varios de ellos, podéis enviar cuanto antes la preinscripción cumplimentada para poder llevar a cabo la organización de los mismos.

Ya sabéis que estamos abiertos a planificar cualquier otra actividad formativa que os pueda resultar interesante. No dudéis en plantearnos vuestras necesidades para organizar una formación a la carta, que ha sido nuestra seña de identidad a lo largo de estos años. Además de los seminarios programados, disponemos de un amplio plan de formación, que impartimos en nuestras instalaciones o en las instalaciones del cliente

Esperamos contar con vosotros.

Un afectuoso saludo,

Valentín Martínez  
Director Comercial

**OFICINA CENTRAL**  
Av. Del Cañal, 44. Naves 12-13  
28500 Arganda del Rey (MADRID)

**DELEGACIONES**  
Barcelona  
Granada

**QTI**

w [www.qti.es](http://www.qti.es)  
t 902 109 773  
f 918 706 480  
@ [qti@qti.es](mailto:qti@qti.es)

# Plan de formación

## AULA 2017



SEMINARIO	DURACIÓN	MADRID	BARCELONA
<b>CALIDAD Y CUMPLIMIENTO REGULATORIO</b>			
Actualización sobre Normas de Correcta Fabricación de Medicamentos.	5 horas	13-dic	30-nov
Buenas Prácticas de Distribución de Medicamentos	5 horas	18-abr	25-abr
Gestión de Riesgos de Calidad. Aplicación práctica	5 horas	21-sep	28-sep
Auditoría interna en el entorno GMP	5 horas	5-nov	12-nov
GMPs en el Laboratorio de Control de Calidad	5 horas	20-nov	13-nov
Estudios de estabilidad. Planificación y evaluación de resultados	5 horas	18-oct	25-oct
Buenas Prácticas de Fabricación de Cosméticos. ISO 22716.	5 horas	10-may	17-may
Sistema de Calidad para Productos Sanitarios. ISO 13485.	4 horas	27-sep	4-oct
Buenas Prácticas de Laboratorio. Programa de cumplimiento BPL.	4 horas	8-nov	15-nov
<b>INSTALACIONES Y EQUIPOS</b>			
Calibración de instrumentos en el ámbito GMP.	5 horas	8-feb	15-feb
Diseño y cualificación de sistemas de agua y vapor farmacéutico	5 horas	9-feb	16-feb
Sistemas de Generación y Distribución de Aire Comprimido. Diseño y cualificación en el entorno GMP.	4 horas	15-mar	22-mar
Salas limpias. Diseño y cualificación. ISO 14644.	4 horas	7-jun	14-jun
<b>VALIDACIONES</b>			
Cualificación y validación en el entorno GMP. Revisión del anexo 15.	5 horas	24-may	31-may
Validación de procesos de esterilización en el entorno GMP.	5 horas	21-jun	15-jun
Validación de Sistemas Informáticos	5 horas	9-nov	16-nov

# Plan de formación

## AULA 2017



### Calendario previsto para **Madrid**

#### Febrero

- 08-feb Calibración de instrumentos en el ámbito GMP.
- 09-feb Diseño y cualificación de sistemas de agua y vapor farmacéutico

#### Marzo

- 15-mar Sistemas de Generación y Distribución de Aire Comprimido. Diseño y cualificación en el entorno GMP.

#### Abril

- 18-abr Buenas Prácticas de Distribución de Medicamentos

#### Mayo

- 10-may Buenas Prácticas de Fabricación de Cosméticos. ISO 22716.
- 24-may Cualificación y validación en el entorno GMP. Revisión del anexo 15.

#### Junio

- 07-jun Salas limpias. Diseño y cualificación. ISO 14644.
- 21-jun Validación de procesos de esterilización en el entorno GMP.

#### Septiembre

- 21-sep Gestión de Riesgos de Calidad. Aplicación práctica

#### Octubre

- 27-sep Sistema de Calidad para Productos Sanitarios. ISO 13485.
- 18-oct Estudios de estabilidad. Planificación y evaluación de resultados

#### Noviembre

- 05-nov Auditoría interna en el entorno GMP
- 08-nov Buenas Prácticas de Laboratorio. Programa de cumplimiento BPL.
- 09-nov Validación de Sistemas Informáticos
- 20-nov GMPs en el Laboratorio de Control de Calidad

#### Diciembre

- 13-dic Actualización sobre Normas de Correcta Fabricación de Medicamentos.

# Plan de formación

## AULA 2017



### Calendario previsto para **Barcelona**

#### Febrero

- 15-feb Calibración de instrumentos en el ámbito GMP.
- 16-feb Diseño y cualificación de sistemas de agua y vapor farmacéutico

#### Marzo

- 22-mar Sistemas de Generación y Distribución de Aire Comprimido. Diseño y cualificación en el entorno GMP.

#### Abril

- 25-abr Buenas Prácticas de Distribución de Medicamentos

#### Mayo

- 17-may Buenas Prácticas de Fabricación de Cosméticos. ISO 22716.
- 31-may Cualificación y validación en el entorno GMP. Revisión del anexo 15.

#### Junio

- 14-jun Salas limpias. Diseño y cualificación. ISO 14644.
- 15-jun Validación de procesos de esterilización en el entorno GMP.

#### Septiembre

- 28-sep Gestión de Riesgos de Calidad. Aplicación práctica

#### Octubre

- 04-oct Sistema de Calidad para Productos Sanitarios. ISO 13485.
- 25-oct Estudios de estabilidad. Planificación y evaluación de resultados

#### Noviembre

- 12-nov Auditoría interna en el entorno GMP
- 13-nov GMPs en el Laboratorio de Control de Calidad
- 15-nov Buenas Prácticas de Laboratorio. Programa de cumplimiento BPL.
- 16-nov Validación de Sistemas Informáticos
- 30-nov Actualización sobre Normas de Correcta Fabricación de Medicamentos.

# Plan de formación

## AULA 2017



Todos los seminarios de formación tendrán un aforo limitado y la realización de los mismos estará condicionada a la asistencia de un número mínimo de participantes. Se dará prioridad al orden de inscripción, por lo que si estáis interesados en asistir a alguno o varios de ellos, enviadnos la preinscripción cumplimentada lo antes posible para poder llevar a cabo la organización de los mismos.

Ya sabéis que estamos abiertos a planificar cualquier otra actividad formativa que os pueda resultar interesante. No dudéis en plantearnos vuestras necesidades para organizar una **formación a la carta**, que ha sido nuestra seña de identidad a lo largo de estos años. Además de los seminarios programados, disponemos de un amplio plan de formación, que impartimos en nuestras instalaciones o **en las instalaciones del cliente**

### Gestión de Calidad y Cumplimiento GXP

- Sistema de Calidad Farmacéutico. ICH Q10
- Product Quality Review. Tendencias y aplicación
- Auditoría a fabricantes de materias primas
- Fabricación de medicamentos estériles.
- Introducción GMP para personal de producción.
- Introducción GMP para personal de limpieza.
- Introducción GMP/GDP para personal de almacén.
- Introducción GMP para personal de laboratorio.

### Instalaciones

- Interpretación de Certificados de Calibración
- Calibración avanzada.
- Calibración de diversas variables
- Cualificación de servicios farmacéuticos
- Cualificación térmica de equipos e instalaciones de almacenamiento.
- Cualificación térmica de equipos de esterilización.
- Cualificación de maquinaria de producción

# Plan de formación

## AULA 2017



### FORMULARIO DE INSCRIPCIÓN

Reserva ya tu plaza enviando este formulario de inscripción debidamente cumplimentado a la dirección de correo [formacion@qti.es](mailto:formacion@qti.es), o ponte en contacto con nosotros en el teléfono 902 109 773

#### Datos del Seminario

SEMINARIO .....  
CONVOCATORIA     MADRID                     BARCELONA                    FECHA: .....

#### Datos del Asistente

NOMBRE Y APELLIDOS .....  
CARGO .....  
E-MAIL .....  
TELÉFONO .....  
COMPAÑÍA .....  
DIRECCIÓN .....

#### Datos de Facturación

NOMBRE .....  
DIRECCIÓN .....

Resp. de Contabilidad .....

FORMA DE PAGO     TRANSFERENCIA BANCARIA;     TALÓN NOMINATIVO