

# Gestión de Riesgos de Calidad en el entorno GMP

## FECHA Y LUGAR DE CELEBRACIÓN

### MADRID

20-feb-2018

Avda. del Caña, 44. Nave I2-I3  
28500 Arganda del Rey (MADRID)

### BARCELONA

27-feb-2018

Avinguda de les Corts Catalanes, 2  
Planta 3ª, puerta 2  
08173 Sant Cugat del Vallès, (BARCELONA)

## HORARIO

De 9:00 a 14:00

## PRECIO

250 € (IVA no incluido)

Siendo bonificable a través de la Fundación Estatal para la Formación en el Empleo para trabajadores en Rég. General de la S.S.

## OBJETIVOS DEL SEMINARIO

Gran parte de las decisiones que se toman en materia de calidad en el entorno GMP deben enfocarse en base a una gestión de riesgos, permitiendo canalizar el esfuerzo hacia los puntos más críticos.

Sin embargo, existen diversas metodologías para el análisis de riesgos, que pueden dificultar la aplicación de un sistema eficaz. En este seminario expondremos los conceptos básicos a tener en cuenta y emplearemos un enfoque práctico para mejorar el conocimiento de algunas de las herramientas más habituales.

## A QUIÉN VA DIRIGIDO

Profesionales de la Industria Farmacéutica relacionados con las áreas de Dirección Técnica, Producción, Garantía de Calidad, Control de Calidad, Desarrollo Galénico, Logística, Ingeniería, Servicios Técnicos etc., donde evaluar el riesgo que comporta la toma de decisiones es fundamental para la priorización, distribución de recursos, documentación y reducción de costes.

INSCRÍBETE AHORA EN NUESTRA WEB

[www.qti.es](http://www.qti.es)

O LLÁMANOS: 902 109 773



# Gestión de Riesgos de Calidad el entorno GMP

## PROGRAMA

### Introducción

- Conceptos generales sobre análisis de riesgos
- ICH Q9. Gestión de Riesgos de Calidad
- Otros enfoques de Gestión de Riesgos (ISO 9001, ISO 14971)
- ¿Por qué y cuándo realizar gestión de riesgos?
- Aplicaciones del análisis de riesgos

### El proceso de gestión de riesgos

- Etapas del proceso

### Herramientas de Gestión de Riesgos. Aplicación práctica

- HACCP
- HAZOP
- FMEA
- Otras herramientas no formales (evaluación de proveedores, Plan de calibración, Plan de cualificación, Rutas de transporte, ubicación de puntos de control)

### Control del riesgo

- ¿Aceptación o reducción?
- Estrategias de control del riesgo

### Revisión del Riesgo

- Evaluación de riesgo residual
- Revisión continua de la Gestión de Riesgos

## MADRID

20-feb-2018

## BARCELONA

27-feb-2018

## MATERIAL DIDÁCTICO

Los días previos a la realización del curso se facilitará la documentación con el fin de que el asistente puede imprimirla si lo desea para mejorar el seguimiento del seminario.

## PONENTES

Marta Rodríguez. Directora de Calidad. QTI

## INSCRIPCIÓN

Por correo electrónico

[formación@qti.es](mailto:formación@qti.es)

Por teléfono

902 109 773

En nuestra web

[www.qti.es/formacion](http://www.qti.es/formacion)



INSCRÍBETE AHORA EN NUESTRA WEB

[www.qti.es](http://www.qti.es)

O LLÁMANOS: 902 109 773

