

A close-up, slightly blurred image of a microscope's objective lenses and eyepiece, set against a light blue background. The microscope is positioned on the left side of the frame, with its lenses pointing towards the right.

Oferta académica 2019 GMP GLD GDP

Formación en

BUENAS PRÁCTICAS EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA Y AFINES

www.farmaforumformacion.es
www.qualipharmarma.es



QUALIPHARMA



La misión principal de Qualipharma es proporcionar apoyo global a todos aquellos sectores que se rigen en su día a día por estrictos parámetros de calidad. Sectores desde hace tiempo rigurosos en sus procedimientos como el farmacéutico y otros como el sector cosmético, hospitalario o alimentario que evolucionan en la misma dirección.

Qualipharma surge en 2001, como respuesta a la demanda en el sector, de una compañía totalmente independiente, carente de sinergias con otras sociedades, que ha permitido actuar desde el inicio con total libertad de decisión.

Constituida 100% con capital español y apostando desde el principio por la excelencia en los trabajos y una mejora continua en los servicios a los clientes, en menos de dos años, Qualipharma ya estaba consolidada como empresa de servicios en asesoría y consultoría, en la mayoría de los sectores en los que se requerían validaciones.

FARMAFÓRUM FORMACIÓN



Farmaforum Escuela de Formación (FEF) nace en 2017 con la misión de dinamizar el sector farmacéutico, desarrollando programas para profesionales impartidos por profesionales, siendo la experiencia un pilar base en el proceso formativo. Continuando con la dimensión estratégica del encuentro Farmaforum —que desde 2014 reúne anualmente a los profesionales de la industria farmacéutica, biofarmacéutica y cosmética— FEF persigue convertirse en referente de conocimiento en el ámbito industrial farmacéutico y busca acompañar a sus alumnos en su desarrollo profesional. Sus fundamentos estratégicos se resumen en:

- *Expertise* en el sector Farma e industrias afines.
- De profesional a profesional.
- Abierto al entorno global e internacional.
- *Partnerships* estratégicos

CALENDARIO DE FORMACIÓN 2019

	Horas	Programa	1ª Convocatoria	2ª Convocatoria
			Enero	Octubre
Plan Básico de Logística (9h - 3 Cs)- Intensivo	3	Conceptos básicos de GMP	17/01/2019	03/10/2019
	3	Conceptos Básicos de GDP	18/01/2019	04/10/2019
	3	Gestión de control de cambios y CAPAS	18/01/2019	04/10/2019

	Horas	Programa	1ª Convocatoria	
			Febrero	Marzo
Plan de Formación para Dirección de Calidad y Dirección Técnica (34h - 12 Cs) - Viernes	3	Conceptos básicos de GMP	08/02/2019	
	3	Conceptos Básicos de GDP	08/02/2019	
	4	Conceptos avanzados de GMP	15/02/2019	
	3	Auditorías externas e internas	15/02/2019	
	2	Conceptos básicos de GLP	22/02/2019	
	3	Gestión de control de cambios y CAPAS	22/02/2019	
	3	Gestión de desviaciones y OOS	22/02/2019	
	3	Auditorías AEMPS		01/03/2019
	1	Funciones y responsabilidades de la Dirección técnica y de la Dirección de Calidad		01/03/2019
	3	Prevención de la contaminación cruzada		01/03/2019
	3	Dirección Técnica Farmacéutica		15/03/2019
	3	Nuevas Normativas de las GMPs europeas		15/03/2019

	Horas	Programa	1ª Convocatoria
			Abril
Plan Básico de Servicios Técnicos (13h - 5 Cs)- Intensivo	3	Conceptos básicos de GMP	04/04/2019
	2	Conceptos básicos de GLP	04/04/2019
	2	ISO 14644 para Salas Limpias - Parte 1 y Parte 2	04/04/2019
	3	Cualificaciones	05/04/2019
	3	Conceptos básicos de Validaciones	05/04/2019

	Horas	Programa	1ª Convocatoria	2ª Convocatoria
			Enero	Noviembre
Plan Básico de Laboratorio (17h - 6 Cs)-Intensivo	3	Conceptos básicos de GMP	23/01/2019	27/11/2019
	2	Conceptos básicos de GLP	23/01/2019	27/11/2019
	4	Gestión avanzada del laboratorio de control	24/01/2019	28/11/2019
	3	Gestión de desviaciones y OOS	24/01/2019	28/11/2019
	3	Validaciones de métodos analíticos	25/01/2019	29/11/2019
	2	Estudios de estabilidad de medicamentos	25/01/2019	29/11/2019

CALENDARIO DE FORMACIÓN 2019

	Horas	Programa	1ª Convocatoria	
			Mayo	Junio
Plan Avanzado para Dirección de Calidad y Dirección Técnica (34h - 11 Cs) Viernes	4	Validaciones de proceso	10/05/2019	
	3	Cualificaciones	10/05/2019	
	2	Requerimientos y etapas para la certificación GMP de una instalación	24/05/2019	
	2	ISO 14644 para Salas Limpias - Parte 1 y Parte 2	24/05/2019	
	3	Validación del sistema informático	24/05/2019	
	4	Gestión de riesgos de Calidad	31/05/2019	
	3	Validaciones de métodos analíticos	31/05/2019	
	4	Requerimientos para registro de medicamentos		
	3	Monitorización ambiental		07/06/2019
	4	Validaciones de limpieza		14/06/2019
2	Integridad de datos		14/06/2019	

	Horas	Programa	1ª Convocatoria
			Septiembre
Plan Avanzado de Servicios Técnicos (22h - 7 CS)	4	Validaciones de limpieza	13/09/2019
	3	Validación del sistema informático	13/09/2019
	4	Validaciones de proceso	20/09/2019
	3	Prevención de la contaminación cruzada	20/09/2019
	2	Integridad de datos	27/09/2019
	2	Requerimientos y etapas para la certificación GMP de una instalación	27/09/2019
	3	Monitorización ambiental	27/09/2019

	Horas	Programa	1ª Convocatoria
			Junio
Plan Básico para Técnicos de Calidad (14h - 5 Cs)	3	Conceptos básicos de GMP	20/06/2019
	2	Requerimientos del sistema de calidad farmacéutico - GMP avanzado	20/06/2019
	3	Gestión de desviaciones y OOS	20/06/2019
	3	Gestión de control de cambios y CAPAS	21/06/2019
	3	Auditorías externas e internas	21/06/2019

	Horas	Programa	1ª Convocatoria	
			Octubre	Noviembre
Plan Avanzado para Técnicos de Calidad (30h -10 Cs)	3	Validación del sistema informático	18/10/2019	
	3	Cualificaciones	18/10/2019	
	4	Gestión de riesgos de Calidad	25/10/2019	
	2	Requerimientos y etapas para la certificación GMP de una instalación	25/10/2019	
	4	Validaciones de limpieza		08/11/2019
	2	Integridad de datos		08/11/2019
	4	Validaciones de proceso		15/11/2019
	2	ISO 14644 para Salas Limpias - Parte 1 y Parte 2		15/11/2019
	3	Prevención de la contaminación cruzada		23/11/2019
	3	Auditorías AEMPS		23/11/2019

	Horas	Programa	1ª Convocatoria
			Marzo
Plan Básico para Operarios (13h-5 Cs)	3	Conceptos básicos de GMP	21/03/2019
	3	Gestión de control de cambios y CAPAS	21/03/2019
	3	Prevención de la contaminación cruzada	22/03/2019
	2	GMP en acondicionamiento secundario	22/03/2019
	2	GMP en áreas de producción	22/03/2019



PLAN BÁSICO DE LOGÍSTICA

Dirigido a técnicos y profesionales de la industria farmacéutica, personal de logística y de distribución y sectores afines que requieran la formación necesaria en buenas prácticas de distribución (BPD) de medicamentos y principios activos para medicamentos de uso humano, según las directrices del 5 de noviembre de 2013 y del 19 de marzo de 2015, respectivamente. El cumplimiento de estas directrices garantizará el control de la cadena de distribución, manteniendo la calidad y la integridad de los productos. Asimismo, el curso dará una formación básica sobre las buenas prácticas de producción y de los requerimientos para una correcta gestión de control de cambios y CAPA (Sistema de acciones correctivas y preventivas)..

OBJETIVOS &
INFO

Horas	Programa
3	Conceptos básicos de GMP
3	Conceptos Básicos de GDP
3	Gestión de control de cambios y CAPAS



NUESTROS
PONENTES

Pino Cabrera

Consultora y Formadora en Qualipharma y Auditora GMP

Javier Soler

Auditor senior en GMP y GDP, además de Consultor farmacéutico Senior en Qualipharma.



Máximo número de plazas: 20 alumnos
Precio por persona: 650 euros (IVA incluido)
Becas y descuentos adicionales disponibles para miembros de asociaciones profesionales del sector. Consultar según tipo de asociado.



1ª Convocatoria: 17 y 18 de enero
2ª Convocatoria: 3 y 4 de octubre
9 horas



Crta. Fuencarral, 22, 28019- Alcobendas
(Madrid) **Campus Net-Pharma**



Inscripción y Más información:
info@farmaforumformacion.es

OBJETIVOS & INFO

PLAN DE FORMACIÓN DIRECCIÓN DE CALIDAD Y DIRECCIÓN TÉCNICA

En este plan se recoge un gran número de cursos destinados a dar una formación muy completa a los directivos y responsables de los departamentos de calidad y dirección técnica de la industria farmacéutica, veterinaria y cosmética, así como áreas afines. En el Capítulo 2 de las GMP se contemplan una gran variedad de tareas generales para los responsables, es por ello que en este plan se recopilen conceptos de GLP, GDP y GMP (tanto básicos como avanzados), inspecciones AEMPS, auditorías externas e internas, nuevas normativas europeas y todo lo que conlleve a una formación en las funciones y responsabilidades a nivel de dirección.

Horas	Programa
3	Conceptos básicos de GMP
3	Conceptos Básicos de GDP
4	Conceptos avanzados de GMP
3	Auditorías externas e internas
2	Conceptos básicos de GLP
3	Gestión de control de cambios y CAPAS
3	Gestión de desviaciones y OOS
3	Auditorias AEMPS
1	Funciones y responsabilidades de la Dirección técnica y de Calidad
3	Prevención de la contaminación cruzada
3	Dirección Técnica Farmacéutica
3	Nuevas Normativas de las GMPs europeas

NUESTROS PONENTES

Raquel Buitrón

Consulting Manager en Qualipharma

Lourdes Vallejo

Consultor Farmacéutico en Qualipharma

Javier Soler

Auditor senior en GMP y GDP y Consultor farmacéutico Senior en Qualipharma

Alberto Carazo

Business Development Manager en Qualipharma

Pino Cabrera

Consultora y Formadora en Qualipharma y Auditora GMP



Máximo número de plazas: 20 alumnos
Precio por persona: 2.400 euros (IVA incluido)
Becas y descuentos adicionales disponibles para miembros de asociaciones profesionales del sector. Consultar según tipo de asociado.



Todos los viernes del 8 de febrero al 15 de marzo
34 horas



Ctra. Fuencarral, 22, 28019- Alcobendas (Madrid) **Campus Net-Pharma**



Inscripción y Más información:
info@farmaforumformacion.es



PLAN BÁSICO DE SERVICIOS TÉCNICOS

OBJETIVOS & INFO

Todo el personal de servicios técnicos pertenecientes a la industria farmacéutica, veterinaria, laboratorios, etc, podrá, con este plan de formación, adquirir los conceptos básicos GMP y GLP. Además de desarrollar su capacidad para abordar procedimientos de cualificación y validación de procesos. El plan de formación también tiene el objetivo de dotar a los asistentes de un conocimiento sobre la clasificación de la limpieza del aire y de las especificaciones para los ensayos en salas blancas según la ISO 14644..

Horas	Programa
3	Conceptos básicos de GMP
2	Conceptos básicos de GLP
2	ISO 14644 para Salas Limpias - Parte 1 y Parte 2
3	Cualificaciones
3	Conceptos básicos de Validaciones



NUESTROS PONENTES

Pino Cabrera

Consultora y Formadora en Qualipharma y Auditora GMP

Lourdes Vallejo

Consultor Farmacéutico en Qualipharma

Jorge Frutos

Director de operaciones (COO) en Qualipharma

Jaber Saffour

Qualipharma, con más de 8 años de experiencia en la Industria Farmacéutica en gestión, redacción y ejecución de cualificación de equipos y servicios.



Máximo número de plazas: 20 alumnos
Precio por persona: 1.200 euros (IVA incluido)
Becas y descuentos adicionales disponibles para miembros de asociaciones profesionales del sector. Consultar según tipo de asociado.



4 y 5 de abril
13 horas



Crta. Fuencarral, 22, 28019- Alcobendas (Madrid) **Campus Net-Pharma**



Inscripción y Más información:
info@farmaforumformacion.es



PLAN BÁSICO DE LABORATORIO

OBJETIVOS & INFO

Este plan de formación está orientado a todo el personal de laboratorio. La producción de datos en estudios analíticos en determinados tipos de investigaciones, estudios o análisis rutinarios debe cumplir con unos estándares de calidad e integridad. Las Buenas Prácticas de Laboratorio, BPL (Good Laboratory Practices, GLP) son un conjunto de normas o procedimientos operacionales cuya aplicación, junto a una correcta gestión del laboratorio, de los controles de cambios y CAPA llevan al aseguramiento de la calidad de la obtención de datos. Los estudios de estabilidad de medicamentos tienen en cuenta diversos factores (ambientales, interacción entre APIs, API y excipiente,...) que pueden afectar a la calidad del producto. Todos estos temas serán la base de este curso enfocado a desarrollar y ampliar los conocimientos del personal en sistemas de calidad de los laboratorios sanitarios, de calibración o ensayo.

Horas	Programa
3	Conceptos básicos de GMP
2	Conceptos básicos de GLP
4	Gestión avanzada del laboratorio de control
3	Gestión de desviaciones y OOS
3	Validaciones de métodos analíticos
2	Estudios de estabilidad de medicamentos



NUESTROS PONENTES


Pino Cabrera


Consultora y Formadora en Qualipharma y Auditora GMP

Lourdes Vallejo

Consultor Farmacéutico en Qualipharma

Máximo número de plazas: 20 alumnos

 **Precio por persona: 1.400 euros** (IVA incluido)
Becas y descuentos adicionales disponibles para miembros de asociaciones profesionales del sector. Consultar según tipo de asociado.

 23, 24 y 25 de enero
17 horas

 Crta. Fuencarral, 22, 28019- Alcobendas (Madrid) **Campus Net-Pharma**

 **Inscripción** y Más información: info@farmaforumformacion.es

PLAN AVANZADO PARA DIRECCIÓN DE CALIDAD Y DIRECCIÓN TÉCNICA

Este plan de formación es el más avanzado y completo, dirigido a los responsables y directivos de los departamentos de garantía de calidad e impartidos por los mayores profesionales del sector. Con estos cursos se pretende ahondar en los conocimientos para desarrollar al máximo capacidades y herramientas y ponerlas al servicio de un mayor control en el sistema de calidad. El plan abarca todas las áreas imprescindibles incluyendo cualificaciones, validaciones, gestión de riesgos, integridad de datos, monitorización ambiental.

OBJETIVOS & INFO

Horas	Programa
4	Validaciones de proceso
3	Cualificaciones
2	Requerimientos y etapas para la certificación GMP de una instalación
2	ISO 14644 para Salas Limpias - Parte 1 y Parte 2
3	Validación del sistema informático
4	Gestión de riesgos de Calidad
3	Validaciones de métodos analíticos
4	Requerimientos para registro de medicamentos
3	Monitorización ambiental
4	Validaciones de limpieza
2	Integridad de datos



Raquel Buitrón

Consulting Manager en Qualipharma

Pino Cabrera

Consultora y Formadora en Qualipharma y Auditora GMP

Alberto Carazo

Business Development Manager en Qualipharma

Carlos Fernández

Manager de la división CSV en Qualipharma.

Javier Frutos

Director de operaciones (COO) en Qualipharma

Lourdes Vallejo

Consultor Farmacéutico en Qualipharma

Margarita Martínez

Consultor en Qualipharma

Cristina López

Consulting Leader Barcelona en Qualipharma

Jaber Saffour

Redacción y ejecución de cualificación de equipos y servicios

NUESTROS PONENTES



Máximo número de plazas: 20 alumnos
Precio por persona: 2.400 euros (IVA incluido)
Becas y descuentos adicionales disponibles para miembros de asociaciones profesionales del sector. Consultar según tipo de asociado.



Todos los viernes del 10 de mayo al 14 de junio
34 horas



Crta. Fuencarral, 22, 28019- Alcobendas (Madrid) **Campus Net-Pharma**



Inscripción y Más información: info@farmaforumformacion.es

PLAN AVANZADO PARA SERVICIOS TÉCNICOS

El objetivo de este plan es proveer al asistente de los cursos de unos conocimientos más avanzados en relación a validaciones de limpieza y de proceso y a la obtención y tratamiento digital de los datos, entre otros. Este plan dirigido especialmente al personal de los servicios técnicos tiene como ventaja el dar una visión muy completa de las diferentes áreas a las que pueden dar servicio, desarrollando sus capacidades tanto personales como profesionales.

Horas	Programa
4	Validaciones de limpieza
3	Validación del sistema informático
4	Validaciones de proceso
3	Prevención de la contaminación cruzada
2	Integridad de datos
2	Requerimientos y etapas para la certificación GMP de una instalación
3	Monitorización ambiental



Raquel Buitrón

Consulting Manager en Qualipharma

Pino Cabrera

Consultora y Formadora en Qualipharma y Auditora GMP

Alberto Carazo

Business Development Manager en Qualipharma


Carlos Fernández


Manager de la división CSV en Qualipharma.

Margarita Martínez

Consultor en Qualipharma

Máximo número de plazas: 20 alumnos

 **Precio por persona: 1.800 euros** (IVA incluido)
Becas y descuentos adicionales disponibles para miembros de asociaciones profesionales del sector. Consultar según tipo de asociado.

 13, 20 y 27 de septiembre
22 horas

 Crta. Fuencarral, 22, 28019- Alcobendas (Madrid) **Campus Net-Pharma**

 **Inscripción** y Más información: info@farmaforumformacion.es

PLAN BÁSICO PARA TÉCNICOS DE CALIDAD

Es de suma importancia que la formación del personal técnico del departamento de Calidad sea la adecuada para asegurar que los productos sean elaborados y controlados de acuerdo con los estándares de calidad apropiadas para el uso al que están destinados. Estos conocimientos básicos están recogidos en el Capítulo 2 de las GMP e indican la formación que debe ser impartida tanto para nuevos trabajadores como en formación continua. Alguno de los factores a tener en cuenta en el sistema de calidad farmacéutico son la gestión de la documentación, control de cambios, sistema de CAPA, gestión de desviaciones y OOS. Todos ellos junto con la formación de auditorías y autoinspecciones forman parte de este plan de formación

Horas	Programa
3	Conceptos básicos de GMP
2	Requerimientos del sistema de calidad farmacéutico - GMP avanzado
3	Gestión de desviaciones y OOS
3	Gestion de control de cambios y CAPAS
3	Auditorías externas e internas




Raquel Buitrón


Consulting Manager en Qualipharma


Pino Cabrera

Consultora y Formadora en Qualipharma y Auditora GMP

Máximo número de plazas: 20 alumnos

 **Precio por persona: 1.250 euros** (IVA incluido)
Becas y descuentos adicionales disponibles para miembros de asociaciones profesionales del sector. Consultar según tipo de asociado.

 13, 20 y 27 de septiembre
22 horas

 Crta. Fuencarral, 22, 28019- Alcobendas (Madrid) **Campus Net-Pharma**

 **Inscripción** y Más información: info@farmaforumformacion.es

PLAN AVANZADO PARA TÉCNICOS DE CALIDAD

Este curso dotará a los asistentes de un conocimiento profundo sobre las diferentes áreas en las que tienen responsabilidad los departamentos de calidad en su parte técnica. La importancia de la gestión de riesgos radica en que el ámbito y el alcance de la cualificación y de la validación de instalaciones, equipos, servicios y procesos viene determinada por esta gestión. Así como, la validación de limpieza es uno de los elementos críticos para la prevención de la contaminación cruzada en instalaciones multi-producto. La adquisición y tratamiento de datos también deben satisfacer los requisitos de las GMP.

Horas	Programa
3	Validación del sistema informático
3	Cualificaciones
4	Gestión de riesgos de Calidad
2	Requerimientos y etapas para la certificación GMP de una instalación
4	Validaciones de limpieza
2	Integridad de datos
4	Validaciones de proceso
2	ISO 14644 para Salas Limpias - Parte 1 y Parte 2
3	Prevención de la contaminación cruzada
3	Auditorias AEMPS



Raquel Buitrón

Consulting Manager en Qualipharma

Pino Cabrera

Consultora y Formadora en Qualipharma y Auditora GMP

Alberto Carazo

Business Development Manager en Qualipharma

Carlos Fernández

Manager de la división CSV en Qualipharma.


Javier Frutos


Director de operaciones (COO) en Qualipharma

Jaber Saffour

Redacción y ejecución de cualificación de equipos y servicios

Máximo número de plazas: 20 alumnos

 **Precio por persona: 2.000 euros** (IVA incluido)
Becas y descuentos adicionales disponibles para miembros de asociaciones profesionales del sector. Consultar según tipo de asociado.

 Viernes del 18 de octubre al 23 de noviembre de septiembre
30 horas

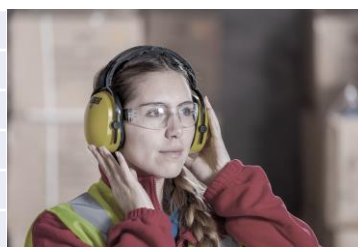
 Crta. Fuencarral, 22, 28019- Alcobendas (Madrid) **Campus Net-Pharma**

 **Inscripción** y Más información:
info@farmaforumformacion.es

PLAN BÁSICO PARA OPERARIOS

La industria farmacéutica es un sector altamente regulado y que mantiene unos altos estándares para la garantía de la calidad en el desarrollo, fabricación y control de los medicamentos y para ello están definidas las Normas de Correcta Fabricación, NCF (Good Manufacturing Practices, GMP). El cumplimiento de estas normas es responsabilidad de todos y para ello este curso está dirigido al personal de planta y operarios de producción donde se formarán no solo en las GMP básicas de forma general si no en las GMP enfocadas a las áreas de producción y acondicionamiento secundario. Además, se dan las bases para el conocimiento y entendimiento de las posibles causas y rutas de la contaminación cruzada y de las medidas técnicas y organizativas para paliarla.

Horas	Programa
3	Conceptos básicos de GMP
3	Gestion de control de cambios y CAPAS
3	Prevención de la contaminación cruzada
2	GMP en acondicionamiento secundario
2	GMP en áreas de producción



Raquel Buitrón

Consulting Manager en Qualipharma

Pino Cabrera

·Consulting Leader Madrid en Qualipharma



Máximo número de plazas: 20 alumnos
Precio por persona: 1.200 euros (IVA incluido)
Becas y descuentos adicionales disponibles para miembros de asociaciones profesionales del sector. Consultar según tipo de asociado.



21 y 22 de marzo
13 horas



Crta. Fuencarral, 22, 28019- Alcobendas
(Madrid) **Campus Net-Pharma**



Inscripción y Más información:
info@farmaforumformacion.es

NUESTROS PONENTES



Raquel Buitrón

Ingeniera Química con experiencia en Industria Farmacéutica. Consultora, Auditora GMP y Formadora. Conocimiento y experiencia práctica en validación de procesos de fabricación y limpieza, cualificación de equipos, análisis de riesgos y transferencias de tecnología. Conocimiento de normativa GMP, gestión de calidad, gestión del riesgo de la calidad, requerimientos regulatorios, cumplimiento normativo y auditorías. Gestión de Proyectos Plantas de producción de productos farmacéuticos. Actualmente es el Consulting Manager en Qualipharma.

Pino Cabrera

Licenciada en Farmacia con 10 años de experiencia en Industria Farmacéutica en distintos puestos de Garantía de Calidad. Actualmente Consultora y Formadora en Qualipharma y Auditora GMP. Con conocimiento y experiencia práctica en validación de procesos y limpieza, cualificación de equipos y servicios y análisis de riesgos, así como, con conocimiento de normativa GMP, sistemas de calidad, gestión del riesgo de la calidad, requerimientos regulatorios, auditorías y cumplimiento. Actualmente en Qualipharma su puesto es de Consulting Leader Madrid.

Alberto Carazo

Doctor en Farmacia y MBA del IE con más de 20 años de experiencia en el sector farmacéutico donde ha desempeñado puestos de responsabilidad tanto en empresas nacionales como internacionales. Actualmente es en Qualipharma el Business Development Manager.

Carlos Fernández

Profesional con más de 15 años de experiencia práctica en el área de sistemas informatizados en entornos regulados (GxP), liderando y participando en actividades como la asesoría, formación, selección de soluciones, evaluación de proveedores, validación de equipos y sistemas informatizados, evaluación de regulaciones y estándares relacionados con el área IT, desarrollos de planes de remedio, asesoría y asistencia en inspecciones FDA, etc. Actualmente es el Manager de la división CSV en Qualipharma.

Jorge Frutos

Licenciado en Ciencias Químicas por la Universidad Autónoma de Madrid, desde el principio orienté mi carrera hacia la calidad, entrando en el sector farmacéutico a través de las cualificaciones de salas blancas, esto me introdujo en el sector, dándome a conocer todo lo relacionado con las cualificaciones de instalaciones, servicios y equipos, sin haber dejado de aprender hasta el momento. Actualmente es el COO en Qualipharma.

Cristina López

Farmacéutica de formación. Consultora Farmacéutica con más de 10 años de experiencia en la Industria Farmacéutica en fabricación y control de formas sólidas, líquidas y estériles. Amplio conocimiento y experiencia en GMP y GDP, auditora y formadora. Su puesto actual es Consulting Leader Barcelona.

Margarita Martínez

Ingeniera industrial con 4 años de experiencia en ingeniería en Alemania, 10 años como responsable de seguridad y medioambiente en la industria farmacéutica y otros 4 en industria petroquímica. Actualmente trabaja como Consultor en Qualipharma. Además ha participado en la publicación de diversas NTP del Instituto Nacional de Seguridad e Higiene en el Trabajo (INSHT).

Jaber Saffour

Farmacéutico, máster en Industria Farmacéutica y Parafarmacéutica.

Consultor Farmacéutico, actualmente en Qualipharma, con más de 8 años de experiencia en la Industria Farmacéutica en gestión, redacción y ejecución de cualificación de equipos y servicios. Conocimiento y experiencia en GDP, en validaciones de procesos y limpieza, validaciones informáticas y calibraciones.

Javier Soler

Licenciado en Farmacia con amplia experiencia profesional en el sector Farmacéutico, en plantas de producción así como en distribución farmacéutica en los últimos diez años. Auditor senior en GMP y GDP, además de Consultor farmacéutico Senior en Qualipharma

Lourdes Vallejo

Licenciada en Química por la Universidad Autónoma de Barcelona con más de 10 años de experiencia de la Industria Farmacéutica. Conocimiento y experiencia práctica en Control de Calidad, fabricación de productos estériles, validación de métodos analíticos, procesos de fabricación y limpieza, cualificación de equipos, análisis de riesgos y transferencias tecnológicas y analíticas. Conocimiento de normativa GMP y GLP, gestión de calidad, gestión del riesgo de la calidad, requerimientos regulatorios auditorías y cumplimiento. Desde marzo de 2017 trabaja en Qualipharma como Consultor Farmacéutico.



FORMACIÓN IN COMPANY

BUENAS PRÁCTICAS EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA Y AFINES

También nos trasladamos a tus instalaciones para impartir allí la formación

farmaforum
formación

Soluciones in Company

En **Farmaforum Formación** somos conscientes de los nuevos retos que se plantean hoy dentro del sector de la industria farmacéutica, un sector en continuo cambio. Por ello, nos adaptamos a las necesidades de tu empresa para impartir la formación que desees a todo tu equipo y en tus propias instalaciones. Trasladamos a todo nuestro cuerpo docente a tu empresa para que tus trabajadores se formen dentro de su propio contexto profesional y de trabajo. En Farmaforum Formación personalizamos cada uno de nuestros cursos para asegurar el éxito de cada uno de tus proyectos. Contarás con resultados efectivos tanto para el valor de tu compañía, como para el enriquecimiento intelectual y profesional de tus trabajadores.

www.farmaforumformacion.es

info@farmaforumformacion.es

+34 683 33 61 48

