



Curso:

Buenas Prácticas de Almacenamiento y Distribución fundamentado en NT 147

Fundamentación:

La normativa vigente a nivel mundial exige, que la calidad de los productos farmacéuticos debe asegurarse en todas las etapas de su ciclo de vida. Parte de este ciclo, son los procesos de almacenamiento y distribución, actividades importantes en la gestión de una cadena suministro.

Con el fin de cumplir con los requisitos de mantener la identidad, concentración, seguridad y eficacia de los medicamentos hasta que llegan al usuario final, es necesario implementar un sistema de gestión de calidad fundamentado en las Buenas Prácticas de Almacenamiento y Distribución (cGDP), normas aplicables a la operación de almacenamiento, distribución y transporte de los medicamentos.

Quienes deberían asistir:

Profesionales y técnicos que se desempeñen en el área logística, de almacenamiento y distribución de productos farmacéuticos.

Que conocimiento vamos a transferir:

Al finalizar la actividad los participantes estarán en capacidad de:

Entender y aplicar los requerimientos mínimos (tanto para quienes los fabrican directamente como para los que están a cargo de los procesos de distribución), fundamentado en la Norma Técnica 147 para asegurar la calidad de los productos durante su almacenamiento y transporte.

Metodología: Teórico – Práctica.

Exposición y análisis de los aspectos teóricos a través de ejemplos.
Desarrollo de talleres con aplicabilidad al trabajo diario.

Contenido:

Módulo I: Generalidades

1. Estándares nacionales e internacionales sobre las Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) y Distribución (BPD). Normativas aplicables.
2. Ámbito de aplicación de las BPA y BPD

Módulo II: Buenas prácticas de almacenamiento (BPA)

1. Objetivo de las BPA
2. Requisitos y estructura:
 - ✓ Personal.
 - ✓ Instalaciones.
 - ✓ Requisitos de Almacenamiento.
 - ✓ Devoluciones.
 - ✓ Despachos y Transporte.
 - ✓ Retiro de Productos.

Módulo III: Buenas prácticas de distribución (BPD)

1. Objetivo de las BPD
2. Requisitos y estructura
 - ✓ Concepto - Definiciones.
 - ✓ Organización y gestión.
 - ✓ Personal.
 - ✓ Sistema de Calidad.
 - ✓ Instalaciones, Bodegas y Almacenamiento.
 - ✓ Vehículos y equipos.
 - ✓ Embalaje y etiquetado.
 - ✓ Despacho y recepción
 - ✓ Transporte y productos en tránsito.
 - ✓ Documentación.
 - ✓ Reprocesos.
 - ✓ Quejas.
 - ✓ Retiros del mercado.
 - ✓ Rechazos y devoluciones.
 - ✓ Productos farmacéuticos falsificados.
 - ✓ Importación.
 - ✓ Actividades de contrato
 - ✓ Auto-inspección.

Importante: Este curso está previsto hasta para 30 personas.

La empresa se reserva: El derecho a cambiar el relator sin que esto afecte la calidad del contenido ni de la actividad; también el modificar las fechas de ejecución o suspender un curso, en caso de no contar con el grupo mínimo o por razones de fuerza mayor.

Para evitar cobros innecesarios, se solicita anular la inscripción o asistencia al curso con 3 días hábiles de anticipación de lo contrario, se procederá a cobrar el 50% del valor del curso.

Capitaciones en Chile: Es responsabilidad de las empresas correspondientes, realizar el trámite de inscripción ante el SENCE con 3 días hábiles antes de la fecha de inicio del curso. Mayor información sobre este curso comunicarse con capitaciones@tecnycanet o capitaciones@tecnycacom

Con Tecnyca: Funciona