

USECAP

Conocimiento a tu alcance

NORMATIVOS Y
PROCESOS



PROGRAMA
USO DE LAS BUENAS PRÁCTICAS
DE LABORATORIO (BPL/GLP)

Nuestra Empresa

Usecap limitada, es una consultora y Organismo Técnico de Capacitación (**OTEC**), creado en el año 2006, acreditado ante el Servicio de Capacitación y Empleo (**SENCE**)

Certificado bajo las normas de Calidad **ISO 9001:2008** y **NCH 2728**. Por el ente Francés, líder mundial desde el año 1828, **Bureau Veritas**

Brindamos como Valor Agregado consultoría para su organización, por la contratación de servicios de capacitación.

Consultoría + capacitación

Buscamos que los recursos SENCE de su empresa sean gestionados de manera estratégica a través de servicios de consultoría y capacitación, alineados con el pensamiento organizacional de su empresa.



Objetivo General

Al finalizar el curso el participante será capaz de aplicar técnicas para las buenas prácticas de laboratorio de calidad, para un correcto control de procesos conforme a lo establecido por los organismos de regulación competente



¿A quién va dirigido?

Este programa está dirigido a Analíxicos Químicos del Laboratorio de Análisis, Químicos Farmacéuticos



Contenido

MÓDULO 1: INTRODUCCIÓN A LOS SISTEMAS DE GESTIÓN

- Generalidades
 - ¿Qué entendemos por buenas prácticas de laboratorio (BPL)?
 - ¿En qué laboratorio se pueden aplicar las BPL?
 - ¿Cuáles son los requisitos internacionales sobre las que se sustentan las guías para BPL de la OMS?
 - ¿Podemos adaptar las recomendaciones en nuestro laboratorio?
- Introducción
- Normativa y marco regulatorio
- Sistema de gestión de calidad
- Generalidades BPL
 - ¿Por qué son importantes las BPL?
 - ¿Qué pasa si no tengo buenas prácticas en mi laboratorio?
 - Principales objetivos de las buenas prácticas de laboratorio
 - ¿Cómo se relacionan las GMP y GLP?
 - ¿Por qué se dice que las BPL son genéricas?
 - Costo de la no calidad

- El control de calidad se aplica en distintos niveles
- ¿Por qué hacemos controles de proceso y controles de calidad a PT?
- Características de calidad del medicamento para el consumidor

MÓDULO 2: ESTRUCTURA DEL SISTEMA DE GESTIÓN DE CALIDAD

- Farmacopeas
 - ¿Qué es una farmacopea?
 - Farmacopea Chilena
 - Farmacopea oficiales en Chile
 - ¿Qué hacer si no existe farmacopea oficial?
 - ¿Qué hacer si falta información en un farmacopea oficial?
- Norma técnica 139. Análisis General
- Requisitos

MÓDULO 3: RECURSOS DEL SISTEMA DE GESTIÓN DE CALIDAD

- Equipos Procesadores de datos
- Personal
- Instalaciones
- Equipos, Instrumentos y otros dispositivos
- Contratos
- Reactivos
- Sustancias y materiales de referencia
- Calibración, verificación y calificación de equipos, instrumentos y otros dispositivos
- Trazabilidad

MÓDULO 4: PROCESOS PARTE I

- Ingreso de muestras
 - Requisitos
 - Solicitud de análisis
 - Registro y Etiquetado
 - Inspección visual de las muestras
 - Almacenamiento
 - Asignación de análisis
 - Resumen

- Hoja de trabajo analítico
- Validación de procedimientos analíticos

MÓDULO 5: PROCESOS PARTE II

- Ensayos
- Evaluación de los resultados de los ensayos
- Certificado de análisis
- Muestras en retención
- Seguridad
 - Reglas generales
 - Implementos de seguridad
 - Capacitación en Seguridad
 - Rotulación de productos tóxicos y peligrosos

Servicios Relacionados



Prueba
Diagnóstico Inicial



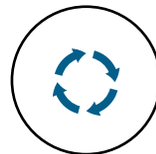
Plataforma
de educación virtual



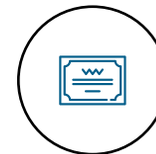
Reportes
de avances



Soporte vía
telefónica, mail,
foros, whatsapp



Retroalimentación de
todas las actividades y
evaluaciones

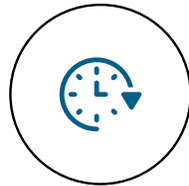


Entrega de diploma y
Certificación del curso

Información General



Modalidad
E-Learning



Duración
100 horas



Cód. Sence
1238025164



USECAP

Conocimiento a tu alcance



Presidente Madero 789, Ñuñoa
Santiago. Chile



+56 2 2671 4073



www.usecap.cl

