

## GESTIÓN DE RIESGOS DE CALIDAD EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA

Lunes, 28 de Mayo de 2018 - 16.00 h.

### Dirigido a:

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

### PROGRAMA:

**Presentación:** Dr. Eugeni Sedano, Vocal nacional de Industria

**Ponente:** Prof. Dr. Fernando Caro Cano, Profesor Asociado de Tecnología Farmacéutica de la UFV:

- Introducción a la ICH Q9
- ICH Q9, Contenido, Generalidades, Definiciones
- QRM y las Normas de Correcta Fabricación
- Proceso de los pasos para realizar un QRM
- Herramientas de QRM
- Presentación de casos prácticos:
  - Fabricación de comprimidos (FMEA)
  - Desviación de procesos (FMEA)
  - Auditorias de Proveedores (RRF)
  - Instalación de un sistema de distribución de agua (HAZOP)
- Consideraciones finales

**Preguntas y comentarios de la audiencia.**