

DIPLOMA ESPECIALIZADO

Validaciones

en la industria farmacéutica:

Desde la **calificación** hasta la **validación de procesos**



30 de Julio
inicio de clases



Modalidad Online
Plataforma zoom

www.latfar.com



 **LATFAR**

¿Por qué capacitarse con **LATFAR**? Experiencia y Calidad

+ 18 años

De liderazgo en formación técnica.

+ 150

Docentes internacionales.

Expertos con experiencia en GMP, regulación, innovación y tecnología.


+ Visitas

a laboratorios de alta tecnología.

En la Semana Internacional, aprendes en entornos reales de producción y control de calidad.

Convenios Internacionales

Acceso a metodologías globales, validaciones internacionales y redes de contacto.

E.E.U.U 



Facultad de Ciencias Farmacéuticas de la Universidad de São Paulo



Servei de Desenvolupament del Medicament

Facultad de Farmacia y Ciencias de la Alimentación de la Universidad de Barcelona



Desarrollamos eventos internacionales:



Diploma Especializado



¿Por qué inscribirte al *Diploma de Validaciones en la industria farmacéutica?*



Cursos especializados con casos reales



Contacta en vivo con los docentes internacionales en Modalidad Sincrónica



Intranet: visualiza las grabaciones y material de clase.



Certificado Digital por participación y aprobación a nombre de Latfar

Reconocimiento a la excelencia:

Beca al 1er. lugar a la Semana Internacional farmacéutica Europa - 2027, donde participará de conferencias magistrales y visitas a laboratorios farmacéuticos.



Malla Curricular

Cursos especializados



Curso

Calificación de Equipos en la Planta Farmacéutica. Enfoque en normativa Internacional

- Calificación de Equipos de planta. Normativa. Tipos.
- Calibración de instrumentos de control
- Relación entre Validación y Calificación. Documentación.
- Protocolo y Reporte de Calificación
- Recalificación. Control de Cambios. Manejo de Desvíos.



Curso

Validación de Procesos No Estériles en la Industria Farmacéutica

- Validación.
- Normativa.
- Plan Maestro de Validación
- Tipos de Validación.
- Enfoque actual de Validación.
- Enfoque híbrido de Validación
- Protocolo y Reporte de Validación
- Hold Time para procesos.
- Impacto en Validación.
- Revalidación.
- Control de Cambios.
- Manejo de Desvíos.



Curso

Implementación de validación de procesos de limpieza en la Industria Farmacéutica

- Principio, alcance y generalidades
- Determinación del Peor caso.
- Matriz de peor Caso.
- Protocolo y Reporte de Validación.
- Personal, equipos, detergentes y plan de Muestreo.
- Métodos Analíticos y Microbiológicos.
- Estudios de Hold time: Equipos Limpios, Equipos Sucios.
- Establecimiento de Límites Aceptables.
- Puntos a considerar al incluir límites de exposición basados en la salud (HBEL) en la validación de la limpieza.
- Revalidación.
- Control de Cambios.
- Manejo de Desvíos.



Curso

Validación de sistemas computarizados en la industria farmacéutica, enfoque en guías internacionales y normas sanitarias regionales.

- Introducción y alcance. Normativa. GAMP 5
- Protocolos e informes de validación de sistemas computarizados
- Gestión de proveedores.
- Requisitos. Especificaciones
- Especificaciones de diseño y configuración del sistema.
- Calificación del diseño. Desarrollo de sistemas e implementación de proyectos
- Calificación de la instalación. Calificación operación.
- Procedimientos operativos estándar y capacitación
- Calificación de Desempeño y pruebas de aceptación del usuario.
- Operación y mantenimiento del sistema.
- Retirada del sistema

Proyecto Integrador

- Sustentación de proyecto integrador.
- Asesoría de trabajo de investigación.



Ventajas Exclusivas

Taller habilidades blandas



Formación de Equipos Líderes.

Talleres especializados



No conformidades en Auditorías en Validación de Procesos
en la Industria Farmacéutica



Aplicación de gestión de riesgos en validaciones de procesos *de manufactura*

Seminarios especializados



Mantenimiento del estado validado. Aplicación a cada etapa del proceso



Aplicación práctica de estadística
en la Validación de procesos.

Masterclass



Sistemas de agua de uso farmacéutico.
Enfoque GMP



Transferencias de tecnología de procesos de manufactura *en la industria farmacéutica.*
Enfoque en norma de FDA

Foro



Desafíos en el Diseños y Construcción de plantas farmacéuticas en el entorno GMP

Taller demostrativo

ALNOR

Sistemas críticos HVAC en plantas farmacéuticas.

Enfoque en Normativa Internacional

LATFAR LAB
Laboratorio Demostrativo



(*) Talleres, Seminarios, Masterclass y foros se desarrollarán con fecha a programar durante la semana en horarios nocturnos (7:30 p.m. h Pe - horario referencial); o, sábados (9:30 a.m. h Pe - horario referencial).

Plana Docente Internacional



Ing. Luiz Alberto da Rocha Torres

Director Técnico de Engenews Engenharia Farmacéutica

Profesional de Brasil con más de 30 años de experiencia en la industria farmacéutica, cosmética y alimenticia. Cuenta con postgrados en Ingeniería de Seguridad Ocupacional y en Estrategia y Gestión Empresarial. Se desempeñó como Director Técnico en Pharmaplan do Brasil y Gerente de Ingeniería en Schering Plough. Desde 2004, imparte cursos para ANVISA y entidades estatales y municipales sobre calificación de equipos y sistemas críticos farmacéuticos. Actualmente es profesor de posgrado en Tecnología Farmacéutica en la UFRJ e ICTQ.



Quím. Claudia Pinto

Consultora en validación de sistemas computarizados

Química Industrial, título de postgrado en Tecnología Industrial Farmacéutica - UFRJ. Durante 28 años ha trabajado en los segmentos de la industria: farmacéutica, alimentaria y cosmética. Amplia experiencia en Control de Calidad y Producción. 20 años de experiencia en Validación de Sistemas Informatizados. Ha conducido más de 300 proyectos. Docente para los profesionales de las ciencias de la vida. Experiencia internacional en Validación de Sistemas Informatizados en Inglaterra.



Q.F. Nixon Chinome

Gerente de Validaciones de importante empresa en Colombia.

Químico Farmacéutico, Especialista en Gerencia de Proyectos y Máster en Administración de Negocios. Profesional con más de 15 años de experiencia en la industria farmacéutica, enfocado en validaciones, sistemas de calidad y asuntos regulatorios. Auditor en BPM, BPL y BPE en más de 150 plantas farmacéuticas de distintos países. Redactor principal de las normas colombianas de Buenas Prácticas de Manufactura para Invima, basadas en lineamientos de la OMS. Amplia experiencia en validación aséptica, calificación de equipos, validación de limpieza, métodos analíticos, procesos estériles y no estériles, software y sistemas críticos como HVAC, aire comprimido, nitrógeno, agua y vapor puro.



Q.F. Luis Vásquez

Jefe de Calificaciones y Validaciones de importante laboratorio en Perú.

Profesional Químico Farmacéutico, con Maestría en Docencia e Investigación en Salud. Con más de 20 años de experiencia en industria farmacéutica; en calificaciones de salas y equipos, validaciones de procesos de , llenado aséptico, validación de limpieza y sistemas de apoyo crítico (Aire y Agua). Ha laborado en empresas farmacéuticas nacionales y transnacionales ocupando cargos en áreas de Control de calidad y como Jefe de Validaciones en Medifarma, Teva Perú, Acfarma y CRV. Además, es docente y asesor en trabajos de investigación en temas de calificaciones y validaciones.



Q. F. Edgar Palomino

Consultor internacional de BPM en la industria farmacéutica

Químico Farmacéutico egresado de la Universidad Nacional Mayor de San Marcos (UNMSM), con más de 30 años de experiencia en la industria farmacéutica y especialización en Gestión de la Producción (PUCP). Cuenta con formación internacional en Buenas Prácticas de Manufactura y diseño de plantas farmacéuticas. Ha ocupado cargos de jefatura en empresas del sector y fue Jefe de Validaciones en Laboratorios Farmacéuticos Abbott – Perú. Ha sido docente en la UPCH y la Universidad Privada Norbert Wiener. Actualmente es consultor en BPM, validación de procesos y calificación de salas limpias y equipos para la industria farmacéutica y cosmética.

Docentes Invitados



Dra. María Jesús Alonso

Consultora Internacional en Auditorías en Industria Farmacéutica



Q.F. Roy Rojas

Director Técnico de importante laboratorio en Perú



Dr. Daniel Martínez

Qualified Person Suplente en Curia Spain – España.



Lic. Dídac García

Responsable de validaciones para la fábrica alemana de Almirall.



Dr. Jordi Sumoy

Pharmaceutical & biotech senior consultant – España



Dr Humberto Zardo

Consultor Internacional - Asesor en gestión de operaciones en la Industria Farmacéutica - EEUU/ BRASIL



Dr. Francisco M. Franco

EX-US FDA Investigador.



Dr. Willy Jara

Gerente General Clean Room Validation - Perú



Financiamiento

 Perú



3 A MÁS PERSONAS

S/ 3,390

Financiamiento

Matrícula: S/ 310
+ 07 cuotas de S/440



PREVENTA

Hasta: Miércoles 15 de julio 2026.

S/ 3,790

Financiamiento

Matrícula: S/360
+ 07 cuotas de S/490

INVERSIÓN REGULAR

S/3,990

Financiamiento

Matrícula: S/420
+ 07 cuotas de S/510

 Bolivia



3 A MÁS PERSONAS

Bs 5,940

Financiamiento

Cuota inicial: Bs 410
+ 07 cuotas de Bs 790



PREVENTA

Hasta: Miércoles 15 de julio 2026.

Bs 6,640

Financiamiento

Cuota inicial: Bs 550
+ 07 cuotas de Bs 870

INVERSIÓN REGULAR

Bs 6,990

Financiamiento

Cuota inicial: Bs 760
+ 07 cuotas de Bs 890

 Paraguay



3 A MÁS PERSONAS

Gs 5.967.850,00

Financiamiento

Matrícula: Gs 367.850,00
+ 07 cuotas de Gs 800.000,00



PREVENTA

Hasta: Miércoles 15 de julio 2026.

Gs 6.669.950,00

Financiamiento

Matrícula: Gs 439.950,00
+ 07 cuotas de Gs 890.000,00

INVERSIÓN REGULAR

Gs 7.021.000,00

Financiamiento

Matrícula: Gs 511.000,00
+ 07 cuotas de Gs 930.000,00

 Colombia



3 A MÁS PERSONAS

COP 4.046.000,00

Financiamiento

Matrícula: COP 336.000,00
+ 07 cuotas de COP 530.000,00



PREVENTA

Hasta: Miércoles 15 de julio 2026.

COP 4.522.000,00

Financiamiento

Matrícula: COP 392.000,00
+ 07 cuotas de COP 590.000,00

INVERSIÓN REGULAR

COP 4.760.000,00

Financiamiento

Matrícula: COP 420.000,00
+ 07 cuotas de COP 620.000,00

 Otros países



3 A MÁS PERSONAS

USD 1,010

Financiamiento

Cuota inicial: USD 100
+ 07 cuotas de USD 130



PREVENTA

Hasta: Miércoles 15 de julio 2026.

USD 1,130

Financiamiento

Cuota inicial: USD 80
+ 07 cuotas de USD 150

INVERSIÓN REGULAR

USD 1,190

Financiamiento

Cuota inicial: USD 140
+ 07 cuotas de USD 150

*Perú, Ecuador y otros países: no incluye el impuesto a las ventas nacionales (IGV / IVA).

*Bolivia: inc. impuestos nacionales (IVA).

*Dscptos. no acumulables.

Aceptamos pagos internacionales mediante Niubiz, con excepción de Bolivia.

niubiz:








Jueves

Inicio: 30 de Julio del 2026










Modalidad Online

Horario países sudamérica:

-    07:30 p.m. a 10:00 p.m.
-  08:30 p.m. a 11:00 p.m.
-  09:30 p.m. a 12:00 a.m.

Horario países centroamérica:

-      06:30 p.m. a 09:00 p.m.
-  07:30 p.m. a 10:00 p.m.
-  08:30 p.m. a 11:00 p.m.

Requisitos de inscripción:

- Ser Q.F., Ing. Químico y/o afines.
- Ser parte de la industria farmacéutica, un (1) año mínimo de experiencia en el área.

Informes e inscripciones

→ Jose Carlos

Cel: +51 981 157 566

ventas@latfar.com



(*) Talleres, Seminarios, Masterclass y foros se desarrollarán con fecha a programar durante la semana en horarios nocturnos (7:30 p.m. h Pe - horario referencial); o, sábados (9:30 a.m. h Pe - horario referencial).

*Fechas y docentes sujetos a modificaciones.