

FORMACIÓN DE IMPLEMENTADORES DE ISO 13485 Y BPF

Las Buenas Prácticas de Fabricación, tienen por objeto vigilar los requisitos que deben reunir los procesos, desde el diseño de las instalaciones, la investigación y desarrollo, la producción, el control, el almacenamiento y la distribución de los dispositivos médicos comercializados en el país, y tiene por objeto asegurar que éstos cumplan consistentemente con los requerimientos de calidad y funcionalidad para ser utilizados por los consumidores finales.



¿Qué son las BPF y cómo se implementan?

¿Cómo puedo aprovechar y optimizar los recursos disponibles?

¿Qué normas debo contemplar?

¿Qué estrategias prácticas puedo aplicar en mi organización?

Se entregará certificado de participación

Capacitadora: Susan Zapata

Bioingeniera (UNER), Especialista en Gestión Ambiental (ITBA) y Auditora Líder acreditada por el IRAM. Posee amplia experiencia en Gestión de la Calidad (ISO 13485) y Gestión Ambiental relacionada con productos médicos. Actualmente es consultora independiente. Ha trabajado en numerosas empresas como asesora y/o como Directora Técnica.



9 encuentros

Inicio 10 de marzo

Jueves de 14 a 16 hs

Actividad virtual y gratuita con inscripción previa en

<https://bit.ly/CursoISO13485>

Más info en aulataller@caehfa.org.ar



Ministerio de
Desarrollo Productivo
Argentina