

PROGRAMA DE ESPECIALIZACIÓN INTERNACIONAL



ASUNTOS REGULATORIOS DE PRODUCTOS FARMACEÚTICOS

análisis del Dossier Técnico, De acuerdo a las normas
vigentes del AGEMED

Objetivo:



Este programa tiene por objetivo dar los conocimientos regulatorios para la gestión de los asuntos regulatorios relacionados con los medicamentos, el manejo regulatorio para la solicitud del registro de medicamentos mediante el análisis del dossier técnico, los participantes aprenderán los requisitos para la inscripción, así como el control de cambios que deben tener los establecimientos farmacéuticos para los medicamentos y los dispositivos médicos.



Dirigido a



Dirigido a profesionales altamente competitivos Bioquímicos Farmacéuticos, Químicos Farmacéuticos, Biólogos Farmacéuticos de laboratorios, Casas de Representación, Distribuidores, Droguerías que requieren tener la formación técnica mediante el análisis del dossier y el correcto armado de los expedientes para solicitar el registro sanitarios de medicamentos y dispositivos médicos.



Al finalizar del programa el egresado estará en condiciones de liderar los procesos regulatorios relacionados con la inscripción y control de cambios para los medicamentos y dispositivos médicos. Tendrá la capacidad de proponer alternativas de solución a las diferentes notificaciones que hacen los evaluadores de la agencia del AGEMED, en sendos expedientes que disponen los establecimientos farmacéuticos. Estará en capacidad de poder armar un dossier técnico impecable para solicitar la inscripción, reinscripción de un medicamento y dispositivos médicos.

Por qué elegir Genslab Pharmaceutical



Por ser la Consultora Internacional es Formación Especializado en el sector farmacéutico, cosmético y alimentario presentes en Bolivia, Colombia, Ecuador, Perú, México y el Salvador , dicta cursos, programas y diplomados en todas las áreas de la industria farmacéutica, cosmética y alimentaria. Más de 3,000 farmacéuticos, bioquímicos y biólogos farmacéuticos, ingenieros químicos, químicos, ingenieros alimentarios capacitados. Más de 200 cursos, más de 100 programas especializados, y más de 30 diplomados impartidos. Tiene en su staff docentes altamente capacitados. Te proporcionan clases grabadas, certificación internacional y precios accesibles.

PLAN DE ESTUDIOS

1

**QF. MARÍA
ANGELA
HERRERA**

CLASE 1

Registro Sanitario de Medicamentos, análisis del dossier técnico bajo las normas de la agencia reguladora AGEMED

2

**QF. MARÍA
ANGELA
HERRERA**

CLASE 2

Registro Sanitario de Dispositivos Médicos, Equipos Biomédicos y Reactivos para Diagnóstico, análisis del dossier técnico bajo las normas de la agencia reguladora AGEMED

DOCENTE



Qf. Maria Angela Herrera Terceros

Química Farmacéutica de la Universidad Mayor, Real y Pontificia de San Francisco Xavier de Chuquisaca con diplomaturas en Farmacovigilancia y Tecnovigilancia Y Derecho administrativo, con amplia experiencia en la gestión de los asuntos regulatorios de la agencia del AGEMED-Bolivia.



INICIO:

20 Y 21 de febrero

HORARIO:

18:00-22:00h 

DURACIÓN DEL PROGRAMA

**Modalidad Virtual Plataforma Zoom
y Plataforma E-learning**

**Certificación Internacional: Otorgado por la Consultora
Internacional Genslab Pharmaceutical.**

COSTO DEL CURSO: 

230 bolivianos



CUENTA:

10000019529681

**Representante legal:
Varinia Palacios**

VISITE:

