

CURSO-TALLER EN LÍNEA

2025

AUDITORIAS EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA

OBJETIVOS:

Identificar y establecer los requisitos de las auditorias de un sistema de gestión de calidad con base a la NOM-SSA1-059-2015 Buenas Prácticas de Fabricación de Medicamentos.

DIRIGIDO A:

Personal de la industria farmacéutica que requiera realizar o recibir auditorias.

REQUISITOS:

Conocimientos básicos del sistema de gestión de calidad.

Nos reservamos el derecho a cancelar o posponer si no se reúne el mínimo de inscripciones requeridas

INSTRUCTORA:

Dra. Gabriela Cruz Ruíz

FECHAS:

12, 14, 19 y 21 de mayo

HORARIOS:

10:30 A 13:30 horas

DURACIÓN:

12 horas

Sistema de
videoconferencias
ZOOM

INFORMES Y REGISTRO:

✉ capacitacion_iq@iquimica.unam.mx

☎ 55 5623 3308 / 55 5623 3309

Vinculación Química



AUDITORIAS EN LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA

TEMARIO

1. Generalidades de una auditoria
 - 1.1. Objetivo y razones de una auditoria
 - 1.2. Beneficios de una auditoria
 - 1.3. ¿Qué no es una auditoria?
2. Tipos de auditorias
 - 2.1. Auditorías internas
(Autoinspecciones)
 - 2.2. Auditorías a proveedores (de insumos, prestadores de servicios de análisis, prestadores de servicios a sistemas críticos y equipos y maquiladores de procesos de fabricación)
3. Auditorias de las entidades regulatorias
 - 3.1 Recepción
5. Programa anual de auditorias
6. Grupo auditor
 - 5.1 Auditor líder
 - 5.2 Auditores

6. Objetivo y alcance de la auditoria
7. Primer contacto de auditoría y agenda de auditoria
8. Listas de verificación
9. Etapas de la auditoria

Incluye:

- ✓ Constancia con valor curricular
- ✓ Material electrónico



COSTO: \$ 2, 800.00 M.N.

Nos reservamos el derecho a cancelar o posponer si no se reúne el mínimo de inscripciones requeridas

INFORMES Y REGISTRO:

✉ capacitacion_iq@iquimica.unam.mx



55 5623 3308 / 55 5623 3309



Vinculación Química

