



Conozca la Quality System Regulation de la FDA

Código: QSR
Tipo: Seminario
Duración: 8 horas

Objetivo:

Conocer los requisitos establecidos por las Buenas Prácticas de Manufactura de la FDA, conocidas como Quality System Regulation aplicables a dispositivos médicos

Dirigido a:

- Gerentes, profesionales, técnicos y otro personal de plantas de manufactura de dispositivos médicos
- Profesionales y técnicos de Calidad, Asuntos Regulatorios o Cumplimiento Regulatorio
- Proveedores actuales o potenciales de fabricantes de dispositivos médicos
- Personas que no trabajen en la industria de dispositivos médicos y quisieran hacerlo

Contenidos:

- Mapa regulatorio de los EUA para dispositivos médicos
- Definición y clasificación de dispositivos médicos según la FDA
- Introducción a la Quality System Regulation
- Previsiones generales
- Requisitos de la QSR - Procesos de realización
- Requisitos de la QSR - Procesos de apoyo al sistema de calidad

Modalidad:

- Presencial o virtual

Metodología:

- El seminario es una combinación de presentaciones magistrales y dinámicas para reforzar la comprensión.

Equipos y materiales:

- No se requiere equipos o materiales especiales



Para más detalles comuníquese con nosotros:

Tel. (506) 7075-2572
info@qmscr.com
www.qmscr.com

Síguenos en

