

# Validaciones de Proceso



**QMS**  
Associates

**Código:**

**VAL**

**Tipo:**

**Taller**

**Duración:**

**16 Horas**

## Objetivo:

- Al asistir a este curso, los participantes podrán planear, ejecutar y documentar validaciones de procesos y sistemas en una planta de manufactura de acuerdo con las mejores prácticas de industrias reguladas como las de dispositivos médicos y farmacéuticas.

## Dirigido a:

- Ingenieros y técnicos que deban planear, ejecutar o liderar validaciones como parte de sus responsabilidades
- Profesionales que deban revisar y aprobar documentos de validación
- Profesionales de otras disciplinas, académicos y estudiantes que requieran adquirir estos conocimientos

## Contenidos:

- Conceptos y definiciones claves
- Las etapas del ciclo de vida de un producto
- Etapas del proceso de validación
- Planificación de validaciones
- Ejecución y documentación de validaciones
- Monitoreo y control de procesos
- Revisión y revalidación

## Modalidad:

- Presencial o virtual.

## Metodología:

- El curso es una combinación de presentaciones magistrales, ejercicios individuales y en grupo y ejemplos de aplicación.

## Equipos y materiales:

- Computadora con MS Office y acceso a Internet.



**Para más detalles comuníquese con nosotros:**

Tel. **+506 7075-2572**

[info@qmscr.com](mailto:info@qmscr.com)

[www.qmscr.com](http://www.qmscr.com)

Síguenos en

