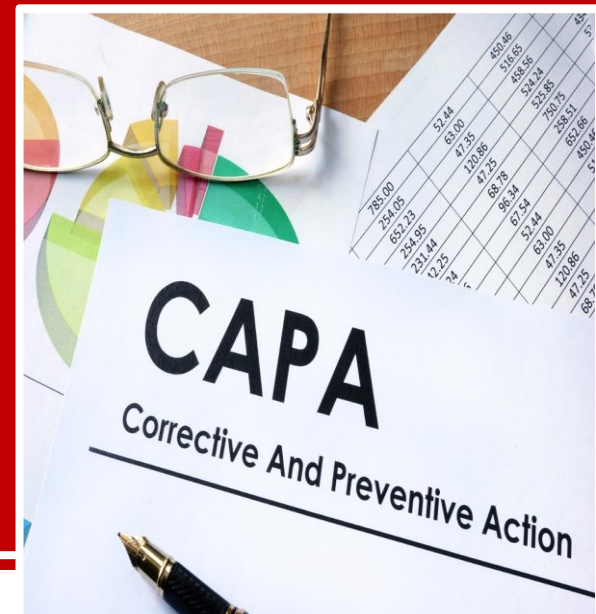


"Muito bem organizado, formadora com excelentes conhecimentos e boa comunicação. Muito útil." TOLIFE

Como implementar, manter e rever o sistema

CAPA

Um overview completo e claro do processo CAPA



Conceitos e ferramentas para identificação, registro, investigação e proposição de ações corretivas e preventivas para desvios de qualidade

- CAPAs WORKFLOW
- Plano de ação: Criação, execução e verificação da efetividade
- KPI´s

OBJETIVOS

Desenvolver um sistema de qualidade capaz de identificar e tratar adequadamente não conformidades e desvios de qualidade , assim como a promoção da cultura de CAPAs em todos os níveis da organização, desenvolvendo a capacidade individual de solução de problemas, tornam-se cada vez mais importantes na indústria farmacêutica.

O workshop irá apresentar os conceitos e ferramentas para a criação de um processo estruturado e eficaz para a identificação, registro, investigação e proposição de ações corretivas e preventivas para desvios de qualidade, em consonância com as *guidelines* aplicáveis

O objetivo é desenhar, elaborar e gerir um sistema de CAPA (Ações Corretivas e Preventivas) para criar ligações claras entre não conformidade, causas raízes e contramedidas.

A formação inclui a aplicabilidade em contexto real com referência aos erros mais comuns e como os evitar

“

“A formação foi muito enriquecedora, está muito bem estruturada e a formadora transmitiu eficazmente os conhecimentos técnicos.”

OSTEOTECH

“

Tema muito interessante, e é uma mais valia os formadores com uma vasta experiência na área, como foi o caso desta formação.”

MEDINFAR SOROLOGICO

PROGRAMA

Definição de Desvio/Não Conformidade

Identificação e Classificação de Desvios

Determinação da causa Raiz

Investigação da causa Raiz: Ferramentas

Gestão e análise de risco

Ação corretiva e preventiva

- CAPA workflow
- Documentação e aprovação
- Implementação do Plano de ação
- Verificação da correta implementação das ações e respectiva eficácia
- Fecho

Desenho dos KPI para medir a evolução das CAPAs

Manutenção e revisão do Sistema CAPA

A SUA FORMADORA

Marta Monteiro

20+ anos na Indústria
Farmacêutica, em várias
funções na área da Qualidade
e Produção:

- Quality Director,
- Life Sciences Technical
Unit Manager,
- QA Head,
- Production Manager

WORKSHOP PRÁTICO

Lisboa, 20 de novembro de 2024

Formi**i**ventos

“Formação importante para consolidar conhecimentos focando os aspectos técnicos mas também exemplos práticos.” CICLUM FARMA

Garanta a correcta avaliação , verificação e documentação do seu Sistema

CAPA

LOCAL

Hotel Mercure Lisboa .Avenida José Malhoa, 23

HORÁRIO

Os Assistentes serão recebidos às 9.00 h. O evento terá início às 9.15 h, terminando aproximadamente às 13.00 h.

PREÇO

399 € + iva . O valor da inscrição inclui a documentação on-line e café

