

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

Como implementar, rever e avaliar

CAPAs

UM OVERVIEW COMPLETO E CLARO DO PROCESSO CAPA

3 dezembro
9.15 – 13.00
Lisboa

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

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

Como implementar, rever e avaliar

CAPAs

3 dezembro
9.15 – 13.00
Lisboa



LOCAL

Hotel Ramada. Av. Eng. Arantes E Oliveira, 9



HORÁRIO

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



PREÇO

Para inscrições até 3 de novembro : 399 € + iva

Para inscrições após 3 de novembro : 449 € + iva

O valor da inscrição inclui a documentação *on-line* e café