

Buenas Prácticas de Distribución (GDP) de Medicamentos y APIs de Uso Humano, enfocadas al transporte

“Conocimiento útil para tu empresa”

Objetivos

Los participantes tienen la oportunidad de acceder a una presentación y explicación detallada de las Buenas Prácticas de Distribución (en adelante GDP – Good Distribution Practices) de medicamentos para uso humano, y comprender en profundidad todos los aspectos relacionados con la calidad en el transporte de medicamentos, y de las exigencias crecientes de laboratorios, almacenes de distribución, etc.

Los objetivos de esta formación han sido establecidos en base al mismo nivel de abstracción de la normativa, basada en las Directrices de 5 de noviembre de 2013 sobre prácticas correctas de distribución de medicamentos para uso humano, y las Directrices de Marzo de 2015 de Buenas Prácticas de Distribución de principios activos de medicamentos para uso humano, ambas de la Comisión Europea.

Los **objetivos** se han identificado **con carácter general**, sobre el marco y ámbito de aplicación de dichas directrices en todos los aspectos, para que el estudiante obtenga una visión global de esta normativa, y pueda identificar la interrelación entre las diferentes entidades y personal que intervienen en la distribución de medicamentos.

Estos objetivos generales derivan en **objetivos específicos** al enfocar esta formación hacia trabajadores o empleados de almacenes de medicamentos, para destacar los conocimientos, habilidades y actitudes en este tipo de actividad que se deben adoptar y mantener.

También derivados de los objetivos generales y contenido de la normativa, es necesario contemplar y trasladar al estudiante una serie de **objetivos operativos** en términos de procedimientos, procesos y condiciones, durante el almacenaje de medicamentos así como en la entrada y salida de medicamentos del almacén.

Contenidos

Los contenidos son los propios y descritos en la Directrices, desarrollados para trasladar al estudiante la práctica real sobre los mismos, y una comprensión profunda de los mismos.

La formación queda organizada en 9 módulos, cuyas unidades son la estructura y organización de las propias directrices, y cuyos contenidos son los requisitos y tareas o funciones a nivel de nomenclatura o referencia, que será sobre lo que se extiendan las presentaciones.

Metodología y recursos extras

La formación en GDPs constituye, como otros sistemas o marcos de referencia de calidad, un ámbito de conceptos y contenidos abstractos, que se han de desarrollar en cada caso y empresa en que se aplican. Esto requiere utilizar dinámicas entretenidas en las explicaciones en combinación con ilustraciones que clarifiquen y permitan visualizar las ideas y conceptos.

Por ello las presentaciones pueden incluir imágenes, esquemas y animación de contenidos, que amenice el seguimiento y secuencia en los contenidos formativos así como su similitud con la dinámica de los procesos de negocio o distribución.

Evaluación

Se realizará un test de evaluación del conocimiento al final del curso.

Perfil del asistente

Los contenidos se ajustan a las necesidades de cualquier personal de operadores logísticos, entidades de distribución, entidades de transporte, transportistas, y al personal de laboratorios farmacéuticos que gestionan o están en relación con la logística, transporte o almacenes por contrato, de distribución, etc, de medicamentos.

Tutora:

Isabel Cartas Angulo: Licenciada Farmacéutica, y Máster en Industria Farmacéutica, con una dilatada trayectoria como Directora Técnica en Entidades de Distribución de Medicamentos.

Dinamizador:

Javier Aseguinolaza Iriondo: Chartered Engineer, Máster en Gestión Ambiental Industrial, consultor en sistemas de calidad, innovación, organización, etc. Director de ATEC+ID.

Inscripciones:

300 € por persona, bonificables hasta el 100% por las empresas, o autónomos con trabajadores a su cargo, por lo que resulta gratuito para el empleado.

Buenas Prácticas de Distribución (GDP) de Medicamentos de Uso Humano, enfocadas al transporte

