

CURSO DE CAPACITAÇÃO VALIDAÇÃO DE PROCESSOS

Curitiba-PR

1ª turma: 18 e 19/03/2019

2ª turma: 19 e 20/08/2019

OBJETIVO

Capacitar os participantes a planejar e executar as atividades de validação, conhecer as definições, os tipos de validação e as exigências da ANVISA e dos órgãos internacionais. Aprender a elaborar o Plano Mestre de Validação, protocolos e seus relatórios e realizar a implantação dos procedimentos relacionados com a validação.

CARGA HORÁRIA

16 horas

DATA E HORÁRIO

Curitiba-PR

1ª turma: Dias 18 e 19/03/2019

2ª turma: Dias 19 e 20/08/2019

Horário: 8h00 às 13h00 e 14h00 às 17h00

VALOR DA INSCRIÇÃO

R\$ 875,00

Política de descontos:

5 % de desconto para 2 participantes da mesma empresa/instituição.

5% de desconto para o profissional que se inscrever em 2 ou mais cursos.

10 % de desconto para 3 ou mais participantes da mesma empresa/instituição.

10 % de desconto para participantes de empresas clientes - serviços de assessoria/consultoria (contrato vigente).

10 % de desconto para estudantes e profissionais desempregados em busca de oportunidades.

Os descontos anteriores não são cumulativos.

5% de desconto para farmacêuticos inscritos no CRF-PR (cumulativo a um dos descontos acima).

A QUEM SE DESTINA

Profissionais que atuam na área de produção, controle de qualidade e garantida da qualidade em indústria farmacêutica, veterinária, cosmética, saneantes, farmoquímica, produtos para a saúde e afins.

CURSOS IN-COMPANY: Este curso pode ser ministrado em versão exclusiva para sua empresa, instituição ou grupo fechado e seu conteúdo adaptado à realidade da empresa.

LOCAL:

TECPAR – Instituto de Tecnologia do Paraná – Centro de Treinamento.

Rua Professor Algacyr Munhoz Mader, 3775 – CIC – Curitiba – PR.

PROGRAMAÇÃO

- Objetivos da validação de processos, definições de validação.
- Benefícios da validação de processos.
- Os requisitos normativos para Validação de Processos.
- Tipos de validação.
- Plano Mestre de Validação.
- Integração ao sistema de qualidade.
- Uso de ferramentas da qualidade para validação de processo.
- Gerenciamento de riscos aplicado a validação de processo.
- Qualificação de equipamentos.
- Validação de processos produtivos.
- Tratamento estatístico dos dados.
- Distribuição Normal.
- Controle Estatístico de Processo – CEP.
- Gráficos de controle por variáveis e atributos.
- Como coletar dados do processo.
- Planejamento da amostragem.
- Capabilidade de processos.
- Validação de Limpeza.
- Validação de Sistemas de Tratamento de Água.
- Validação de Sistemas Computadorizados.
- Plano de monitoramento pós-validação.
- Protocolo e relatório de validação de processo.

Inclusos: Certificado, material didático e coffee breaks.

O TECPAR oferece estacionamento próprio e gratuito.

Almoço não incluso. O TECPAR dispõe de refeitório no local.

MINISTRANTE

Rodinei Esser Dalcin

Farmacêutico Bioquímico, especialista em Engenharia da Qualidade, Auditor Líder pelo Bureau Veritas (reconhecido pelo International Register of Certificated Auditors – IRCA), com 10 anos de experiência em Indústrias Farmacêutica, Cosmética e Alimentícia na gestão de áreas da Qualidade (Garantia e Controle) e Produção e com 8 anos como sócio e consultor da Esser Consultoria, nas áreas de qualidade e produtividade, assessorando as empresas e ministrando cursos de capacitação para os seus profissionais, atuando principalmente com indústrias farmacêuticas, veterinárias, cosméticas, alimentícias, farmoquímicas, de saneantes, produtos para a saúde, plásticos e metalmeccânicas.

Informações e Inscrições pelos telefones: (47) 3454-8113 e (47) 98839-1822 ou pelos e-mails:
anapaula@esserconsultoria.com.br / rodinei@esserconsultoria.com.br

www.esserconsultoria.com.br

www.facebook.com/EsSerconsultoria --- <http://esserconsultoria.blogspot.com.br>

Realização:

Apoio:

