

# Inscripciones y precios

Se proponen tres modalidades de contratación en función de los intereses de los participantes y de las necesidades de laboratorios, empresas e instituciones.

El precio de los cursos incluye desayunos y comidas, así como toda la documentación necesaria para su correcto seguimiento.

ABONO  
22  
PLAZAS

6.650 €

Esta modalidad da derecho a 22 plazas en estos cursos de especialización.

La asistencia al curso de Quimiometría equivale a 2 plazas del abono.

ABONO  
10  
PLAZAS

4.410 €

Esta modalidad da derecho a 10 plazas en estos cursos de especialización.

La asistencia al curso de Quimiometría equivale a 2 plazas del abono.

INSCRIP-  
CIONES  
INDIVIDUA-  
LES

655 €

Dirigidos a participantes no asociados.

Para el curso de Quimiometría, el precio de la inscripción individual es de **1.150€**.

## Información general

Además de los cursos incluidos, a lo largo del año pueden añadirse nuevas temáticas. Los programas publicados pueden modificarse, adaptándose a novedades en el ámbito del curso y al expertise de los ponentes. Los programas definitivos se publicarán con una antelación mínima de un mes antes de la realización del curso en la web: [www.il3.ub.edu/farmacia](http://www.il3.ub.edu/farmacia)

La inscripción a los cursos incluye el almuerzo de los participantes inscritos, así como toda la documentación necesaria para su seguimiento. Las plazas son limitadas y su número varía de un curso a otro. Una vez completo el curso no se admitirán más participantes. Si existen razones académicas u organizativas que lo aconsejen, el

Instituto de Formación Continua de la Universitat de Barcelona (IL3-UB) se reserva el derecho de anular un curso, comunicándolo directamente a los inscritos (o, en su caso, a la empresa que contrata la formación) con 48 horas de antelación.

El importe de la factura se deberá abonar antes del inicio del curso; no se permitirá la asistencia de los participantes que no hayan realizado previamente el pago. Las facturas de las inscripciones individuales, una vez emitidas, tan sólo se podrán anular en caso de que la empresa comunique la baja del asistente con unos días de antelación a la fecha de realización del curso. En caso contrario se cobrará el importe establecido aunque no asista la persona interesada.

### Duración y horario

La duración y los horarios de cada curso se actualizarán en la web.

Salvo otras indicaciones en la web, la duración de cada curso será de 7 horas diarias y su horario de 9.00 a 18.00 horas.

### Información y lugar de realización

**Instituto de Formación Continua de la Universitat de Barcelona (IL3-UB).**  
C/ Ciutat de Granada, 131  
08018 Barcelona  
Tel. 93 309 36 54  
E-mail: [cplana@ub.edu](mailto:cplana@ub.edu)



[www.il3.ub.edu/farmacia](http://www.il3.ub.edu/farmacia)



Institut de Formació Contínua-IL3  
UNIVERSITAT DE BARCELONA

CALENDARIO 2018

## INDUSTRIA FARMACÉUTICA

PROGRAMA GENERAL DE CURSOS DE ESPECIALIZACIÓN

[www.il3.ub.edu/farmacia](http://www.il3.ub.edu/farmacia)

CON LA COLABORACIÓN DE:



# INDUSTRIA FARMACÉUTICA

Programa General de Cursos de Especialización 2018

[www.il3.uib.edu/farmacía](http://www.il3.uib.edu/farmacía)

Información y lugar de realización

Instituto de Formación Continua de la Universitat de Barcelona (IL3-UB).

C/ Ciutat de Granada, 131. 08018 Barcelona

Tel. 93 309 36 54

E-mail: [cplana@ub.edu](mailto:cplana@ub.edu)



Institut de Formació Contínua-IL3

UNIVERSITAT DE BARCELONA

## Marzo

|              |   |
|--------------|---|
| JUEVES 01    |   |
| VIERNES 02   | Teamworking. Cómo crear sinergias y conseguir Equipos de Alto Rendimiento   |
| SÁBADO 03    | ÁREA G  |
| DOMINGO 04   |   |
| LUNES 05     |   |
| MARTES 06    |   |
| MIÉRCOLES 07 |   |
| JUEVES 08    |   |
| VIERNES 09   | Validación y cualificación según nuevo anexo 15 de las GMP. Validación tradicional y nuevas estrategias para validación de procesos |
| SÁBADO 10    | ÁREA P R E  |
| DOMINGO 11   |   |
| LUNES 12     |   |
| MARTES 13    |   |
| MIÉRCOLES 14 |   |
| JUEVES 15    |   |
| VIERNES 16   |   |
| SÁBADO 17    |   |
| DOMINGO 18   |   |
| LUNES 19     |   |
| MARTES 20    |   |
| MIÉRCOLES 21 |   |
| JUEVES 22    |   |
| VIERNES 23   |   |
| SÁBADO 24    | Estimación de límites de residuos y aplicación del valor PDE en Validaciones de Limpieza. Expectativas y casos prácticos            |
| DOMINGO 25   | ÁREA P R E  |
| LUNES 26     |   |
| MARTES 27    |   |
| MIÉRCOLES 28 |   |
| JUEVES 29    |   |
| VIERNES 30   |   |
| SÁBADO 31    |   |

## Abril

|              |   |
|--------------|---|
| DOMINGO 01   |   |
| LUNES 02     | Compliance en la Industria Farmacéutica   |
| MARTES 03    | ÁREA R  |
| MIÉRCOLES 04 |   |
| JUEVES 05    |   |
| VIERNES 06   | Data Integrity Global. Laboratorios y Planta de Producción  |
| SÁBADO 07    | ÁREA P R  |
| DOMINGO 08   |   |
| LUNES 09     |   |
| MARTES 10    |   |
| MIÉRCOLES 11 | ISO-13485 sobre Sistemas de gestión de la calidad en Productos sanitarios. Adaptación a la nueva norma UNE-EN ISO 13485:2016  |
| JUEVES 12    | ÁREA P R  |
| VIERNES 13   |   |
| SÁBADO 14    |   |
| DOMINGO 15   | Aplicaciones Estadísticas para el Desarrollo, Fabricación, Control y Aseguramiento de Calidad y Asuntos Regulatorios de medicamentos y principios activos farmacéuticos |
| LUNES 16     | ÁREA P R  |
| MARTES 17    |   |
| MIÉRCOLES 18 |   |
| JUEVES 19    |   |
| VIERNES 20   | Indicadores de calidad y mejora continua en las diferentes áreas de actividad de empresas farmacéuticas fabricantes de medicamentos y/o principios activos              |
| SÁBADO 21    | ÁREA P R  |
| DOMINGO 22   |   |
| LUNES 23     |   |
| MARTES 24    |   |
| MIÉRCOLES 25 | Gestión eficaz de resultados OOS: Investigación de las causas y aplicación de acciones preventivas y correctivas (CAPAs)  |
| JUEVES 26    | ÁREA R R  |
| VIERNES 27   |   |
| SÁBADO 28    |   |
| DOMINGO 29   |   |
| LUNES 30     |   |

## Mayo

|                |  |
|----------------|--|
| MARTES 01      |  |
| MIÉRCOLES 02   |  |
| JUEVES 03      |  |
| VIERNES 04     |  |
| SÁBADO 05      |  |
| DOMINGO 06     |  |
| LUNES 07       |  |
| MARTES 08      |  |
| MIÉRCOLES 09   |  |
| JUEVES 10      |  |
| VIERNES 11     |  |
| SÁBADO 12      |  |
| DOMINGO 13     |  |
| LUNES 14       |  |
| MARTES 15      | Farmacogenética: perfil genético y acción farmacológica  |
| MIÉRCOLES 16   | ÁREA E   |
| JUEVES 17      |  |
| VIERNES 18     |  |
| SÁBADO 19      |  |
| DOMINGO 20     |  |
| LUNES 21       |  |
| * MARTES 22    | Quimiometría y Estadística Aplicada al Análisis Multivariable de Datos (MVDA Aplicado a PAT) y el Diseño de Experimentos (DoE Aplicado a QbD) 22, 24, 30, 31 DE MAYO |
| MIÉRCOLES 23   | ÁREA E P   |
| * JUEVES 24    |  |
| VIERNES 25     |  |
| SÁBADO 26      |  |
| DOMINGO 27     |  |
| LUNES 28       |  |
| MARTES 29      |  |
| * MIÉRCOLES 30 |  |
| * JUEVES 31    |  |

## Junio

|              |   |
|--------------|---|
| VIERNES 01   |   |
| SÁBADO 02    | Detección de señales de seguridad. Métodos y nuevas fuentes de información en EVDAS (Eudravigilance Data Analysis System) de la EMA                       |
| DOMINGO 03   | ÁREA F  |
| LUNES 04     |   |
| MARTES 05    |   |
| MIÉRCOLES 06 |   |
| JUEVES 07    | Prestación Farmacéutica: Financiación y Fijación de Precios de Medicamentos   |
| VIERNES 08   | ÁREA R  |
| SÁBADO 09    |   |
| DOMINGO 10   | Perspectivas de los Ensayos Clínicos (ECC) en el Nuevo Reglamento Europeo. Revisión de las instrucciones de la AEMPS para la realización de ECC en España |
| LUNES 11     | ÁREA F E R  |
| MARTES 12    |   |
| MIÉRCOLES 13 |   |
| JUEVES 14    | Actualización sobre la situación de los Biosimilares. Intercambiabilidad en las indicaciones  |
| VIERNES 15   | ÁREA E  |
| SÁBADO 16    |   |
| DOMINGO 17   |   |
| LUNES 18     |   |
| MARTES 19    |   |
| MIÉRCOLES 20 |   |
| JUEVES 21    |   |
| VIERNES 22   |   |
| SÁBADO 23    |   |
| DOMINGO 24   |   |
| LUNES 25     |   |
| MARTES 26    |   |
| MIÉRCOLES 27 |   |
| JUEVES 28    |   |
| VIERNES 29   |   |
| SÁBADO 30    |   |

## Octubre

|              |  |
|--------------|--|
| LUNES 01     |  |
| MARTES 02    | Aplicación de la directiva Q3D sobre el control de impurezas elementales: experiencias recientes y aspectos regulatorios y técnicos                    |
| MIÉRCOLES 03 | ÁREA P R   |
| JUEVES 04    |  |
| VIERNES 05   |  |
| SÁBADO 06    |  |
| DOMINGO 07   |  |
| LUNES 08     |  |
| MARTES 09    | Cómo organizar y estructurar las ideas con mapas mentales  |
| MIÉRCOLES 10 | ÁREA G   |
| JUEVES 11    |  |
| VIERNES 12   |  |
| SÁBADO 13    | Actualización sobre Reglamento de Productos Sanitarios. Aplicación de nuevos Reglamentos UE 2017 (745 y 746) de PS y cambios en la regulación nacional |
| DOMINGO 14   | ÁREA R   |
| LUNES 15     |  |
| MARTES 16    |  |
| MIÉRCOLES 17 |  |
| JUEVES 18    | Cambios en el nuevo anexo I de las NCF europeas sobre fabricación de medicamentos estériles.   |
| VIERNES 19   | ÁREA R   |
| SÁBADO 20    |  |
| DOMINGO 21   | Serialización de los envases de los medicamentos: ¿está ya todo a punto para su implementación efectiva el próximo año?                                |
| LUNES 22     | ÁREA P R   |
| MARTES 23    |  |
| MIÉRCOLES 24 |  |
| JUEVES 25    |  |
| VIERNES 26   |  |
| SÁBADO 27    | Responsabilidades y funciones de la Qualified Person en diferentes ámbitos farmacéuticos   |
| DOMINGO 28   | ÁREA R P   |
| LUNES 29     |  |
| MARTES 30    |  |
| MIÉRCOLES 31 |  |

## Noviembre

|              |  |
|--------------|--|
| JUEVES 01    |  |
| VIERNES 02   | Estabilidad de medicamentos: Panorama actual. Gestión eficaz de programas de estabilidad |
| SÁBADO 03    | ÁREA P R E   |
| DOMINGO 04   |  |
| LUNES 05     |  |
| MARTES 06    |  |
| MIÉRCOLES 07 |  |
| JUEVES 08    | Medicamentos de terapia avanzada. Regulaciones en Europa y en EE.UU.                     |
| VIERNES 09   | ÁREA E   |
| SÁBADO 10    |  |
| DOMINGO 11   |  |
| LUNES 12     |  |
| MARTES 13    | Gestión telemática de la información de medicamentos. Puesta al día                      |
| MIÉRCOLES 14 | ÁREA R   |
| JUEVES 15    |  |
| VIERNES 16   |  |
| SÁBADO 17    |  |
| DOMINGO 18   |  |
| LUNES 19     |  |
| MARTES 20    | Registros en base al espacio de diseño y la ICH Q8: QbD, PAT                             |
| MIÉRCOLES 21 | ÁREA E P R   |
| JUEVES 22    |  |
| VIERNES 23   |  |
| SÁBADO 24    |  |
| DOMINGO 25   |  |
| LUNES 26     |  |
| MARTES 27    | Publicidad de medicamentos. Publicidad y redes sociales                                  |
| MIÉRCOLES 28 | ÁREA R   |
| JUEVES 29    |  |
| VIERNES 30   |  |

GESTIÓN Y HABILIDADES DIRECTIVAS E ESTADÍSTICA, INVESTIGACIÓN Y DESARROLLO F FARMACOVIGILANCIA, CLÍNICA Y MÉDICA R REGISTROS, MARKETING Y FARMACOECONOMÍA P PRODUCCIÓN, CONTROL Y GARANTÍA DE CALIDAD, TECNOLOGÍA E INGENIERÍA

\* Curso con formato especial: 22, 24, 30 y 31 de Mayo, de 15.00 a 19.00h.