

Diplomado en Regulación Sanitaria





Universidad
La Salle[®]
Morelia



CLIPHMEXICO
CLINICAL AND PHARMACY
RESEARCH SOLUTIONS
S.A. DE C.V.

Incrementa tu perfil profesional especialízate en Regulación Sanitaria



Clases en tiempo real sin
importar donde estés



Literatura seleccionada
por expertos en formato
digital.



Atención personalizada y
grupos reducidos.



Disfruta de tu aprendizaje
con un formato 100%
asincrónico.



Networking y bolsa
laboral con profesionistas
de todo el mundo.

Aprende con un temario inteligente

- Tema 1** Introducción y Clasificaciones (medicamento y dispositivos médicos).
- Tema 2** Normas internacionales aplicadas a la investigación.
- Tema 3** Lectura y explicación de las normas oficiales involucradas a la investigación.
- Tema 4** Entidades regulatorias y su papel en la investigación (CONBIOÉTICA y COFEPRIS).
- Tema 5** Marco legal, notificaciones y autorizaciones con base a la normativa mexicana.
- Tema 6** Casos recientes de éxito y error en trámites regulatorios en investigación.
- Tema 7** Definición y clasificación de medicamentos.
- Tema 8** Lectura y explicación de las Normas oficiales mexicanas involucradas a los medicamentos.
- Tema 9** Normas internacionales aplicadas a los medicamentos.
- Tema 10** Entidades regulatorias y su papel en la regulación de medicamentos (Cofepris).
- Tema 11** Marco legal en México para la regulación de medicamentos.
- Tema 12** Notificaciones y autorizaciones ante Cofepris para medicamentos.
- Tema 13** Composición y armado de dossier en México para registro sanitario de medicamentos.
- Tema 14** Casos recientes de éxito y error en trámites regulatorios para medicamentos.
- Tema 15** Definición y clasificación de dispositivos médicos.
- Tema 16** Lectura y explicación de las normas oficiales involucradas para dispositivos médicos.
- Tema 17** Normas internacionales aplicadas a los dispositivos médicos.
- Tema 18** Entidades regulatorias y su papel en la regulación de dispositivos médicos (Cofepris).
- Tema 19** Casos recientes de éxito y error en trámites regulatorios para dispositivos médicos.
- Tema 20** Errores frecuentes en regulación sanitaria .

Política de Calidad:



CLIPHMEXICO
CLINICAL AND PHARMACY
RESEARCH SOLUTIONS
S.A. DE C.V.

Contamos con los más elevados estándares de calidad



Evaluación práctica por medio de ejercicios didácticos individuales y el fortalecimiento de habilidades de interacción multidisciplinaria.



Sin excepción, no se tramitará ninguna constancia o diploma que sea remitido sin el nombre del beneficiario.



Las constancias, reconocimientos o diplomas, solo se entregarán al solicitante del aval académico o excepcionalmente al interesado previa identificación oficial.



Los casos no previstos, deberán ser resueltos entre el coordinador del curso o diplomado y el interesado

Beneficios para el participante

- Expertos invitados
- Equipo de apoyo dedicado al programa
- Aplicaciones del mundo real
- Discusión y retroalimentación de pares
- Estudio sobre casos de éxito en los procesos regulatorios
- Todo a través de plataformas virtuales
- Sesiones en vivo con docentes profesionales



Contáctanos!!

**Atención a clientes:
5618971919**

Correo:

informes@clinilandpharmacyresearchsolutions.com

Dirección:

**Av. Tamaulipas 150-1301B, Colonia Condesa, Cuauhtémoc,
06140, Ciudad de México, CDMX**

