



## **Curso: Buenas prácticas de almacenamiento y distribución de dispositivos médicos**

### **Incluye:**

- ✓ Memorias del curso digitales
- ✓ Bolígrafo
- ✓ Reconocimiento con valor curricular
- ✓ Constancia de habilidades laborales DC-3 (STPS)
- ✓ 6 meses de asesoría por email o WhatsApp sin costo
- ✓ Garantía de satisfacción: Si el curso no es de su agrado, le devolvemos su dinero

**Duración:** 12 horas

**Instructor:** Ingeniero con más de 10 años de experiencia en almacenamiento y distribución de dispositivos médicos.

**Objetivos:** Al finalizar el curso, el participante conocerá las Buenas Prácticas de Almacenamiento y Distribución aplicables a los dispositivos médicos, de acuerdo con la norma NOM-241-SSA1-2021.

**Requisitos del participante:** ninguno.

### **Dirigido a:**

- Jefes y Gerentes de área
- Almacenistas y distribuidores de dispositivos médicos

### **Temario general.**

#### **1. Introducción a las buenas prácticas de almacenamiento y distribución de dispositivos médicos**

- ¿Qué es la NOM-241-SSA1-2021?
- Objetivo y campo de aplicación
- Referencias
- Definiciones
- Clasificación de los dispositivos médicos

#### **2. Sistema de Gestión de Calidad para almacenamiento y distribución de dispositivos médicos**

- Elementos de soporte
- Generación, control y resguardo de documentos del SGC
- Buenas prácticas de documentación
- Manual de calidad
- Controles de cambio
- No conformidades
- Manejo de quejas
- Especificaciones



### **3. Gestión de Riesgos de Calidad para almacenamiento y distribución de dispositivos médicos**

- Metodologías de Gestión de riesgos
- Verificación continua
- Taller de Gestión de riesgos

### **4. Personal para almacenamiento y distribución de dispositivos médicos**

- Organigrama
- Funciones del responsable sanitario
- Capacitación y Calificación
- Elementos por verificar

### **5. Instalaciones y equipos para almacenamiento y distribución de dispositivos médicos**

- Requisitos de diseño
- Áreas de almacenamiento
- Áreas de control de calidad
- Sistemas críticos

### **6. Calificación y validación para almacenamiento y distribución de dispositivos médicos**

- PMV
- Gestión de riesgos
- Etapas de Calificación
- Validación
- Mantenimiento del estado validado

### **7. Liberación y retiro de producto del mercado**

- Procedimiento de liberación
- Coordinación de retiro de producto
- Procedimiento de retiro

### **8. Actividades subcontratadas para almacenamiento y distribución de dispositivos médicos**

- Fundamentos
- Agente contratante
- Contrato

### **9. Conclusiones**

**Metodología:** 60% teoría – 40% ejercicios y casos prácticos