

DIPLOMADO DE POSTGRADO GLOBAL(DPG):



DERECHO FARMACÉUTICO Y GERENCIA DE LOS ASUNTOS REGULATORIOS

Con énfasis en Registro Sanitario, Intercambiabilidad, Establecimientos (BPA, BPDyT, BPM y BPFV), Vigilancia Sanitaria acorde a las normas de DIGEMID-Perú.
(Enfoque netamente práctico)

CON LOS MEJORES DOCENTES REFERENTES EN REGULACION SANITARIA EN PERÚ.



Inicio das aulas:
01 de setiembre de 2026



384 horas
Académicas/24 créditos



Modalidad:
Virtual



Acceso a
grabaciones

PRESENTACIÓN:



UNAP

El consorcio GENSLAB-ILUSTRI, brinda soluciones educativas en el sector farmacéutico, cosmético y alimentario. Se distingue por su presencia en Bolivia, Colombia, Ecuador, Perú, México, Brasil, Paraguay y El Salvador. Posee convenios a nivel nacional e internacional con diferentes organismos e instituciones universitarias. Contamos con más de 7000 profesionales capacitados, incluyendo farmacéuticos, bioquímicos, biólogos farmacéuticos, nutricionistas, enfermeros, médicos, ingenieros químicos, industriales y alimentarios. Ofrecemos una amplia gama de cursos, programas y diplomados en todas las áreas de del sector farmacéutico, cosmético y alimentario. Nuestra oferta educativa abarca más de 300 cursos, más de 150 programas especializados y más de 80 diplomados, respaldada por un cuerpo de docentes altamente calificados. Proporcionamos flexibilidad de aprendizaje a través de clases en vivo con opción a verlas grabadas. Contamos con una plataforma educativa a medida para acompañarte en este viaje educativo.



En Alianza estratégica con





Este diplomado está orientada a incrementar las competencias y lograr que tengan un conocimiento especializado en el Derecho Farmacéutico y los Asuntos Regulatorios aprendiendo herramientas necesarias para enfrentar los diferentes problemas que se dan en el marco regulatorio y marco legal donde se desempeñan los Químicos Farmacéuticos y otros profesionales como los abogados en relación con la autoridad nacional de medicamentos y los diferentes establecimientos farmacéuticos. Con esta formación los profesionales se especializan el manejo regulatorio que requieren los establecimientos farmacéuticos para poder comercializar los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios, aprenderán a resolver las diferentes problemáticas de la mano de profesionales altamente especializados en los asuntos regulatorios.

DIRIGIDO A



- Químico Farmacéutico Titulado, Bachiller en Farmacia y Bioquímica
- A todos los químicos farmacéuticos que laboran en establecimientos públicos y privados que tienen procesos regulatorios en sus gestiones y/o empresas.
- Abogados titulados que laboraran en algún centro público o privado cuya función son los asuntos regulatorios y legales del rubro farmacéutico
- Otros profesionales de Salud que acrediten que laboran en procesos regulatorios y/o legales en el rubro farmacéutico



PERFIL DEL EGRESADO



UNAP

Al finalizar el Diplomado el egresado estará en la capacidad de analizar, e interpretar las normas regulatorias vigentes de la DIGEMID, tendrá la capacidad de poder resolver todos los problemas que se presenten en las diferentes actividades regulatorias, referente a establecimientos farmacéuticos, registros de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y sanitarios, vigilancia y control sanitario. Tendrá la competencia para gerenciar cualquier droguería o laboratorios tanto desde la dirección técnica o desde la Gerencia de los Asuntos Regulatorios, podrá desempeñarse en cualquier estudio jurídico relacionados con los aspectos legales y regulatorios del sector farmacéutico.

DURACIÓN



El diplomado tiene una duración total de 8 módulos (aproximadamente 8 meses) con 384 horas académicas y 24 créditos

FECHA y HORARIO



Início: 01 de septiembre del 2026

Finaliza: 27 abril del 2027

Frecuencia: clases todos los martes

17:30 a 21:00



18:30 a 22:00



19:30 a 23:00



MÓDULO I

ASUNTOS REGULATORIOS PARA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS I: ESPECIALIDADES MÉDICAS

QF. Wilder Guevara 	SEMANA 1 01 septiembre 2026	Registro Sanitario de Especialidades Médicas, análisis del dossier técnico bajo las normas de la agencia reguladora DIGEMID DIGEMID
QF. Néstor Chihuan Mejia 	SEMANA 2 08 septiembre 2026	Reinscripciones de Especialidades Médicas, Cambios mayores al registro de productos farmacéuticos (Cambios en la ET, Reformulaciones, Cambio de Inserto, etc.)
QF. Rocío Hermoza 	SEMANA 3 15 septiembre 2026	Lectura Crítica para la evaluación de seguridad y eficacia de medicamentos sintéticos (Elaboración de insertos, fichas técnicas y condición de venta-búsqueda de la información científica en agencias reguladoras de PAVs)
QF. Eder Tejada 	SEMANA 4 22 septiembre 2026	Taller Practico demostrativo en la VUCE en tiempo real para la Preparación del expediente para Especialidades Médicas, Productos Biológicos y Productos Dietéticos

MÓDULO II

ASUNTOS REGULATORIOS DE LOS PRODUCTOS FARMACÉUTICOS II: DIETÉTICOS, EDULCORANTES, NATURALES Y HERBOLARIOS

QF. Ivy Gagliufu 	SEMANA 1 29 septiembre 2026	Registro Sanitario de Productos Dietéticos y Edulcorante análisis del dossier técnico bajo las normas de DIGEMID.
	SEMANA 2 06 octubre 2026	Registro Sanitario de Productos Naturales, Herbarios de acuerdo con las normas vigentes de DIGEMID
QF. Susan Zavala 	SEMANA 3 13 octubre 2026	Registro Sanitarios de Productos Biológicos, análisis del dossier técnico bajo las normas de la agencia reguladora DIGEMID y de normas Internacionales
	SEMANA 4 20 octubre 2026	Taller de Preparación del CTD para el registro de productos Biológicos de acuerdo con las normas vigentes.

MÓDULO III

ASUNTOS REGULATORIOS DE LOS DISPOSITIVOS MÉDICOS: DE BAJO, DE MODERADO, ALTO RIESGO Y CRÍTICOS EN MATERIA DE RIESGO.

QF. Christy
Holguin



SEMANA 1 27 octubre 2026

Inscripción y Reinscripción de dispositivos médicos de bajo, de moderado y alto riesgo de acuerdo con las normas vigentes

SEMANA 2 03 Noviembre 2026

Inscripción y Reinscripción de dispositivos médicos críticos en materia de riesgo y Dispositivos Médicos de Diagnostico in-vitro.

SEMANA 3 10 Noviembre 2026

ISO 13485 y Certificación CE - Buenas Prácticas de Manufactura aplicada a dispositivos médicos

SEMANA 4 17 Noviembre 2026

Evaluación y monitoreo de la calidad de los Dispositivos médicos-colaboración con autoridades sanitarias y fabricantes de Dispositivos Médicos.

MÓDULO IV

ASUNTOS REGULATORIOS DE LOS PRODUCTOS SANITARIOS: COSMÉTICOS, PRODUCTOS DE HIGIENE DOMESTICA (PHD) - PRODUCTOS ABSORBENTES DE HIGIENE PERSONAL (PADHP)

QF. Yuber
Sucso



SEMANA 1

24 Noviembre 2026

Inscripción y Reinscripción de Productos Cosméticos- Decisión 833- Regulación de Productos Cosméticos en las agencias del CAN.

SEMANA 2

01 diciembre 2026

Reglamento Técnico Andino para el Etiquetado de Productos Cosmético- Resolución 2310

SEMANA 3

08 diciembre 2026

Inscripción y Reinscripción de Productos de Higiene Domestica (PHD) – Etiquetado y control de cambios al NSO

SEMANA 4

15 diciembre 2026

Productos Absorbentes de Higiene Personal (PADHP)- Decisión 706- Etiquetado- control de cambios al NSO- Fabricación por Encargo.

MÓDULO V

INTERCAMBIABILIDAD DE MEDICAMENTOS (BIOEQUIVALENCIAS IN VIVO, BIOXENSIONES- ESTUDIOS IN VITRO, DECLARACIÓN DE INTERCAMBIABILIDAD POR FF Y BUENAS PRÁCTICAS CLÍNICAS (BPC)

QF. Sonia Gutiérrez 	SEMANA 1 05 enero 2027	Intercambialidad de medicamentos de acuerdo a la norma SA-024-2018-SA y sus modificatorias- Estudios de Bioequivalencia in vivo, normativa OMS, EMA e ICH.
	SEMANA 2 12 enero 2027	Bioextensiones- Biowaiver- Estudios de disolución comparativa (In vitro)- normativa nacional y normativa OMS y EMA- ICH
	SEMANA 3 19 enero 2027	Declaración de Intercambiabilidad por forma farmacéutica: Formas farmacéuticas tópicas, jarabes, etc.
Medico Paula Cahuina 	SEMANA 4 26 enero 2027	Buenas Practicas Clínicas (BPC). Certificación-Acreditación de CRO- Demostración de la Trazabilidad del Referente.

MÓDULO VI

DERECHO FARMACÉUTICO I: REGULACIÓN DE ESTABLECIMIENTOS Y VIGILANCIA Y CONTROL SANITARIO

QF. Eva Tomaillo 	SEMANA 1 02 febrero 2027	Autorización Sanitaria de Funcionamiento de los establecimientos farmacéuticos: Aperturas Farmacias/Boticas, Droguerías (Importadoras) y laboratorios y almacenes especializados-DIGEMID
	SEMANA 2 09 febrero 2027	Certificaciones en Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA) y Buenas Prácticas de, Distribución y Transporte de los establecimientos farmacéuticos (BPDyT)
QF. Betty Llana 	SEMANA 3 16 febrero 2027	Certificaciones en Buenas Prácticas de Manufactura y Gestión de Riesgo (BPM) de acuerdo con las normas actuales de DIGEMID
QF. Taneer Flores 	SEMANA 4 23 febrero 2027	Vigilancia y control sanitario- Procedimientos de pesquisas y controles- Multas y Sanciones de los Productos Farmacéuticos-Dispositivos Médicos y Productos Sanitario- Retiro de Mercado.

MÓDULO VII

DERECHO FARMACÉUTICO II: PROCESOS DEL DERECHO ADMINISTRATIVO Y CONTRATACIONES PÚBLICAS CON EL ESTADO.

Abg. Renzo Gotelli 	SEMANA 1 02 marzo 2027	Ley de procedimientos Administrativos Ley 27444 -recursos de reconsideración y apelaciones – Medidas Cautelar sometidos por los Administrados
QF. Leo Bezares- INDECOPI 	SEMANA 2 09 marzo 2027	Propiedad Intelectual en el Derecho Farmacéutico: Datos de Prueba de productos farmacéuticos y Linkage. El registro de marca en INDECOPI- Revisión del PAT-INFORMED.
AB. Martin Alvarado-IND ECOPI 	SEMANA 3 16 marzo 2027	Gestión de Patententes farmacéuticas para la gestión regulatoria – Defensas y acciones administrativas (nulidad, caducidad, cancelación, infracción en materia comercial.
QF Jan Karlo Zavalaga- 	SEMANA 4 23 marzo 2027	Compras Públicas y Licitaciones con el estado: Las contrataciones públicas en el Perú y los diferentes tipos de licitaciones.

MÓDULO VIII

FARMACOVIGILANCIA Y TECNOVIGILANCIA DE MERCANCÍAS RESTRINGIDAS

QF. Kelly Serrano 	SEMANA 1 30 marzo 2027	El sistema de farmacovigilancia en los establecimientos farmacéuticos (laboratorios y Droguerías), normativa DIGEMID- Gestión de las sospechas de reacciones adversas (SRA)
QF. Cecilia Beltran 	SEMANA 2 13 abril 2026	Implementación de las buenas prácticas de farmacovigilancia en los establecimientos farmacéuticos de acuerdo con las normativas de la DIGEMID
QF. Rocio Mendoza 	SEMANA 3 20 abril 2026	El sistema de Tecnovigilancia de los dispositivos médicos en los establecimientos farmacéuticos
Ing. Pedro Inga 	SEMANA 4 27 abril 2026	Planificación Estratégica e Indicadores para la Gerencia de los asuntos regulatorios en los establecimientos Farmacéuticos

PLANTA DOCENTE

QF. Wilder Guevara- (Especialista en registro de especialidades médicas)

QF. Néstor Chihuan Mejia (Especialistas en control de cambios al registros de medicamentos)

QF. Eder Tejada (Procaps- Perú-Analista Regulatorio)

QF. Ivy Gagliuffi (Especialista en registros de Dietéticos, Naturales y Herbolario)

QF. Susan Zavala (Especialista en registros de Productos Biológicos)

QF. Christy Holguín (Especialista en Dispositivos Médicos)

QF. Yuber Sucso (Actual Consultora en Asuntos Regulatorios de Productos Sanitarios)

QF. Sonia Guitierrez (Especialista en seguridad y eficacia e Intercambiabilidad)

Dra. Paula Cahuina (Máster en Ensayos Clínicos- Consultor en ensayos clínicos, Excoordinadora en ISN)

QF. Eva Tomaillo (Especialista en BPA y BPDyT)

QF. Betty Llana (Especialista en Certificaciones BPM)

QF. Taneer Flores (Especialista en vigilancia Sanitaria)

Abg. Renzo Gotelli (Abogado PUCP-Estudio de Abogado Gotelli- Especialista en el sector farmacéutico)

QF. Leo Bezares (Indecopi- Especialista en Registro de Marcas)

Abg. Martin Alvarado ((Indecopi- Especialista en Patentes Farmacéuticos)

QF Jan Karlo Zavalaga (Especialista en compras publicas y contrataciones del estado- Compras Perú)

QF. Kelly Serrano (Especialista en Farmacovigilancia)

QF. Cecilia Beltran (Especialista en Farmacovigilancia)

QF. Rocio Mendoza (Especialista en Tecnovigilancia)

Ing. Pedro Inga (Ingeniero Industrial especialista en gerencia)

DATOS



DIRIGIDO A:

- Bioquímicos farmacéuticos
- Químicos farmacéuticos
- Abogados ligados al sector farmacéutico
- Interesados en aprender sobre los asuntos Regulatorios de la agencia DIGEMID



PLATAFORMA VIRTUAL

- Clases 100% en vivo por Zoom academic
- Asesoramiento constante del docente
- Acceso a plataforma virtual
- Soporte técnico en el uso y acceso de la plataforma

CERTIFICACIÓN:

TRIPLE CERTIFICACIÓN EN FÍSICO:

DIPLOMA

Diploma de Postgrado Global en DERECHO FARMACÉUTICO Y GERENCIA DE LOS ASUNTOS REGULATORIOS Con énfasis en Registro Sanitario, Intercambiabilidad, Establecimientos (BPA, BPDyT, BPM y BPFV), Vigilancia Sanitaria acorde a las normas de DIGEMID-Perú, Otorgado por la UNIVERSIDAD NACIONAL DE LA AMAZONIA PERUANA, Universidad licenciada por SUNEDU

***Para los nacionales y extranjeros, este diploma puede ser apostillado., tiene un costo adicional por el trámite- lo realiza el área legal.**

CERTIFICADO INTERNACIONAL

Certificado del Programa INTEGRAL en “GESTIÓN INTEGRAL DE LA REGULACIÓN FARMACEUTICA otorgado por la internacional ILUSTRI CDMX- Ciudad de México.

CERTIFICADO

Certificado Programa en “**FORMACIÓN CONTINUA EN LOS ASUNTOS REGULATORIOS DE LAS NORMATIVAS DE LA DIGEMID con enfoque netamente Práctico**”, otorgado por GENSLAB PHARMACEUTICAL

INVERSIÓN:

DESCRIPCIÓN 	PAGO POR MÓDULOS
COSTO TOTAL (8 MÓDULOS)	2,000 SOLES
MATRÍCULA (ÚNICO PAGO)	50
CADA MÓDULO	250

(*) Precio por persona

**CCTA CORRIENTE**
8983003903383
CCI:
0038980030039033834

**CCTA CORRIENTE**
1948037314088
CCI: :
00219400803731408890

**CCTA CORRIENTE**
0011-00130200240503
RUC: 20605732179
GENSLAB PHARMACEUTICAL

DESCRIPCIÓN 	PAGO POR MÓDULOS
COSTO TOTAL (8 MÓDULOS)	2 240 000 PCO
MATRÍCULA (ÚNICO PAGO)	60 000
CADA MÓDULO	280 000

(*) Precio por persona



Cta ahorros

NIT: 901721111
Corporación Genslab

DESCRIPCIÓN 	PAGO POR MÓDULOS
COSTO TOTAL (8 MÓDULOS)	4000 BS
MATRÍCULA (ÚNICO PAGO)	100
CADA MÓDULO	500

(*) Precio por persona

**BANCO UNION** S.A.
El Banco de los Bolivianos


CUENTA:

10000054742678

GENSLAB
PHARMACEUTICAL

VISITE:



INVERSIÓN:

DESCRIPCIÓN  Y OTROS PAÍSES	PAGO POR MÓDULOS
COSTO TOTAL (8 MÓDULOS)	960 USD MÁS IVA
MATRÍCULA (ÚNICO PAGO)	25
CADA MÓDULO	120 + IVA

(*) Precio por persona



Cuenta empresarial:
CTA. AHORROS
2211347530

GENSLAB ECUADOR S.A.S
RUC: 1793214971001

DESCRIPCIÓN 	PAGO POR MÓDULOS
PAGO CONTADO	14800 PMX
MATRÍCULA (ÚNICO PAGO)	250
CADA MÓDULO	1850

(*) Precio por persona



Cuenta CLABE:
012180001244820500

Cuenta BBVA:
0124482050

ILUSTRI - CDMX
EDUCACION ONLINE



INFORMES E INSCRIPCIONES

Cel y Whatsapp: +51 928 502 367

(1)El Consorcio Educativo GENSLAB se reserva el derecho de reprogramar la fecha de inicio al no completar la cantidad mínima de participantes y/o por contingencias inesperadas

(2)El Consorcio Educativo GENSLAB se reserva el derecho de cambiar algún docente por contingencias inesperadas.

VISITE:

