

DIPLOMADO CON VALOR UNIVERSITARIO:



GESTIÓN DE LOS ASUNTOS REGULATORIOS Y DERECHO FARMACÉUTICO

de acuerdo con las normativas vigentes de la Agencia
INVIMA-COLOMBIA- 7ma edición.



Inicio das aulas:
28 de agosto 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 orientado a incrementar las competencias y lograr que tengan un conocimiento especializado en el Derecho Farmacéutico y los Asuntos Regulatorios de las normativas vigentes de la agencia del INVIMA-COLOMBIA. Aprendiendo herramientas necesarias para enfrentar los diferentes problemas que se dan en el marco regulatorio y marco legal donde se desempeñan los Químicos Farmacéuticos en relación con la autoridad nacional de medicamentos y los diferentes establecimientos farmacéuticos, el Staff de docentes son farmacéuticos de 7 estrellas que actualmente laboran en INVIMA y que tienen un alto interés de educar y formar a los participantes en expeditos especialistas en el manejo del derecho farmacéutico de acuerdo a la agencia reguladora de Colombia.

DIRIGIDO A



- Químico Farmacéutico Titulado, Bachiller en Farmacia y Bioquímica
- Conocimientos básicos de los establecimientos farmacéuticos y regulatorios
- A todos los químicos farmacéuticos que laboran en establecimientos públicos y privados que tienen procesos regulatorios en sus gestiones
- 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 la Diplomado el egresado estará en la capacidad de analizar, e interpretar las normas regulatorias vigentes, 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 importadora, Almacén farmacéutico, Operador logístico 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 en Colombia.

DURACIÓN



El diplomado tiene una duración total de 5 meses calendarios con 384 horas académicas/24 créditos horas académicas

FECHA y HORARIO



Início: 28 de agosto del 2026
Finaliza: 15 de enero del 2027
Frecuencia: clases todos los viernes

17:00 a 21:00

18:00 a 22:00

19:00 a 23:00

Receso en cada clase: 15 minutos

MÓDULO I

REGULACIÓN DE LOS REGISTROS PARA MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS

QF. Johana Molinita 	SEMANA 1 28 agosto 2026	Registro de Productos Farmacéuticos- análisis del dossier técnico- Medicamentos de síntesis químicas- Decreto 334- Guía de Modificaciones
QF. Erika M. Lopera Gómez 	SEMANA 2 04 septiembre 2026	Registro de Productos Homeopáticos, Fito terapéuticos, suplemento dietarios análisis del dossier técnico- Decreto 334- Guía de Modificaciones Productos Homeopáticos, Fito terapéuticos
QF. Erika M. Lopera Gómez 	SEMANA 3 11 septiembre 2026	Registro de Productos Farmacéuticos- análisis del dossier técnico- Medicamentos Biológicos- Decreto 334- Guía de Modificaciones Productos Biológicos- desde su aplicación del administrado.
QF. Johana Molinita 	SEMANA 4 18 septiembre 2026	Registro Sanitario de Radiofármacos - análisis del dossier técnico.

MÓDULO II

REGULACIÓN DE VACUNAS, NANOTECNOLOGÍA, ANTICUERPOS MONOCLONALES Y DISPOSITIVOS MÉDICOS

QF. Liliana Alarcón 	SEMANA 1 25 septiembre 2026	Regulación para productos vacunas, nanotecnología, Anticuerpos monoclonales de acuerdo a las normas del Invima.
QF. Giovanni Otalvero 	SEMANA 2 02 octubre 2026	Regulación para el Registro de Dispositivos médicos: Riesgo I, Riesgo IIA, Riesgo IIB y Riesgo IIIB.
QF. Erika M. Lopera Gómez 	SEMANA 3 09 octubre 2026	Regulación para el registro de Equipos Biomédicos e ISO 13485 de acuerdo a las normativas internacionales.
	SEMANA 4 16 octubre 2026	Regulación para el registro de Reactivos de Diagnósticos, análisis del dossier, de acuerdo a la normativa INVIMA

MÓDULO III

REGULACIÓN PARA PRODUCTOS COSMÉTICOS, ASEO, PLAGUICIDAS Y REGULACIÓN DE ALIMENTOS Y BEBIDAS

QF. Yuber Eliana Sucso 	SEMANA 1 23 octubre 2026	Regulación el registro de Producto Cosméticos, Normas de Etiquetados, sustento de claims.
	SEMANA 2 30 octubre 2026	Regulación el registro de Productos de Limpieza, Higiene Personal y Absorbentes (Productos de Higiene Domestica, Productos Absorbentes de higiene personal y registros sanitarios para bebe)
QF. Johana Molinita 	SEMANA 3 11 Septiembre 2026	Regulación para el registro de los Plaguicidas
	SEMANA 4 18 Septiembre 2026	Registro de Alimentos y bebidas de Riesgos I, II, III -Notificación sanitaria -Permisos sanitarios Registros sanitarios

MÓDULO IV

DERECHO FARMACÉUTICO I: CERTIFICACIONES DE ESTABLECIMIENTOS FARMACÉUTICOS

QF. Giovanni Otalvero 	SEMANA 1 06 Noviembre 2026	Certificaciones de Laboratorios Farmacéuticos – Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), y Gestion de Riesgo en laboratorios Farmacéuticos
	SEMANA 2 13 Noviembre 2026	BPA-BPDyT y Sistema de Aseguramiento de la calidad en la industria farmacéutica- Inspecciones y Auditorias
QF. Paula Juliana. Mayorga Gonzales 	SEMANA 3 20 Noviembre 2026	Certificaciones en Buenas Prácticas de Elaboración: certificaciones de Centrales de Mezclas de acuerdo a las normativas del Invima.
Ing. Gynna Gallego 	SEMANA 4 27 Noviembre 2026	Certificaciones en Buena Practicas de Acondicionamiento para los acondicionadores de medicamentos Certificación CCAA para dispositivos

MÓDULO V

DERECHO FARMACÉUTICO II: VIGILANCIA Y CONTROL(IVC)- SISTEMA DE FARMACOVIGILANCIA, TECNOVIGILANCIA, BUENAS PRÁCTICAS CLÍNICAS(BPC) Y ESTUDIOS CLÍNICOS.

QF. Leidys Redondo Zavala 	SEMANA 1 04 diciembre 2027	Farmacovigilancia- Reporte de Sospecha de Reacción Adversa-Análisis
	SEMANA 2 11 diciembre 2027	Farmacovigilancia- Informe Periódico de Seguridad(IPS) y Planes de Gestión de Riesgo(PGR)
Med. Paula Cahuina 	SEMANA 3 08 enero 2027	Buenas Prácticas Clínicas (BPC) para los Productos farmacéuticos de acuerdo a la normativa del INVIMA
	SEMANA 4 15 enero 2027	Estudios Clínicos de Productos Farmacéuticos de acuerdo a la normativa del INVIMA

PLANTA DOCENTE

Directora Acadmica Regional : QFB: YESSICA JIMENEZ-MÉXICO

QF. Johanna Andrea Molinita Poveda

Químico Farmacéutico egresada de la Universidad de Ciencias Aplicadas y Ambientales (UDCA), especialista en Derecho Farmacéutico y Asuntos Regulatorios, actualmente formó parte del equipo de la DIRECCIÓN DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS de la Agencia INVIMA-COLOMBIA. Experiencia en Plantas Farmacéuticas de Inyectables, radiofármacos y Dispositivos médicos.

QF. Erika Maria Lopera Gómez

Químico Farmacéutico egresada de la Universidad de Antioquia, con maestría en Diseño, Gestión y Dirección de Proyectos de la Universidad Internacional de Iberoamérica Puerto Rico. Con Diplomado en Biofarmacia: Bioequivalencia e intercambiabilidad de la Universidad de la Sabana, especialista en Legislación Farmacéutica Industrial, Laboró en INVIMA 2011-2017 como responsable de la evaluación de la información técnica-farmacéutica para la obtención, modificación, autorización y/o certificación de los registros sanitarios de medicamentos, cosméticos, productos de aseo, productos de higiene doméstica, y suplementos dietarios. Auditora del control interno del sistema de gestión integrado en INVIMA. Fue Encargada del grupo de Registros Sanitarios de Medicamentos y Productos Biológicos en INVIMA. Especialista de Asuntos Regulatorios en Baxalta y Suministros Integrales-Colombia, Actual Gerente Técnica en Celltrion Healthcare Colombia.

QF. Paula Juliana. Mayorga Gonzales

Químico Farmacéutico egresada de la Universidad de Ciencias Aplicadas y Ambientales(UDCA), experta en regulación de los procesos de certificación y recertificación de salas de centrales de mezclas, conocedora de los procesos de Certificaciones de Laboratorios Farmacéuticos- Buenas Prácticas de Manufactura(BPM), y Gestion de Riesgo en laboratorios Farmacéuticos, Buenas Prácticas de Laboratorio(BPL) en la industria farmacéutica. Certificaciones en Buenas Prácticas de Elaboración- Certificaciones de Centrales de Mezclas y Certificaciones en Buena Practicas de Acondicionamiento para los acondicionadores de medicamentos Certificación CCAA para dispositivos médicos.

QF. Sabrina Andrea Vildoza

Farmacéutica egresada de la Universidad de Buenos Aires, experiencia en la industria farmacéutica del Argentina. Trabajo en los laboratorios BOEHRINGER INGELHEIM, en el área de Calidad, Analista de Aseguramiento de la Calidad en Laboratorio JAYOR, Supervisor y Jefe de Garantía de Calidad en Laboratorio GADOR.

PLANTA DOCENTE

Ing. Gynna Gallego López

Ingeniera Industrial y Tecnóloga Industrial, especialista en sistema de aseguramiento de la calidad, en gestión por procesos en la industria farmacéutica colombiana, coordinadora de inspecciones, auditorías y certificaciones del INVIMA, actual coordinadora de servicios farmacéuticos en DISCOLMEDICA, fue directora de Aseguramiento de la Calidad en Procesos 2000 SAS. Coordinadora del sistema de gestión de la calidad en PRONUCLEAR. Asesora y Consultora en Sistemas de Gestión de Calidad.

Dra. Liliana Alarcón, QF.

Químico Farmacéutico egresada de la Universidad Nacional de Colombia, Doctor en Ciencias Químicas (Ciencias Farmacéuticas), Post-Doctoral en Tecnología Farmacéutica- laboratorio de Nanomedicinas, experta en legislación sanitaria, regulación para productos vacunas, nanotecnología, anticuerpos monoclonales de acuerdo a las normas del Invima. Tiene experiencia en el sector público en INVIMA.

Médico Paula Cahuina, Msc.

Médico especialista Internacional en Buenas Prácticas Clínicas (PBC), Ensayos clínicos, especialista en ENSAYO CLINICOS por la Universidad de Sevilla-España, con especialidad en Medicina en Familia de la, Egresada de la Maestría en Gestión y Conducción en Salud por la UNFV, con un Diplomado en Buenas Prácticas, Bioética, regulación y gestión de la investigación clínica de la UPCH, Recibió capacitación en la agencia de Productos Farmacéuticos y Dispositivo Médicos (PMDA) en Japón, en la Administración

Nacional de Productos Médicos (NMPA) en China, en la Agencia Health Canadá y en la agencia ANVISA en Brasil. Actual directora de Proyectos PCR, fue Coordinadora del área de ensayos clínicos en el INS.

QF. Mg. Giovanni Otalvero

Químico Farmacéutico, ponente internacional, experiencia en Asunto Regulatorios y Gestión de la Calidad en en la industria farmacéutica colombiana, egresado de la universidad de Antioquia y con posgrado en la universidad Sergio Arboleda. líderes. Consultor en Asuntos regulatorios con especialización en Dispositivos médicos, con 15 años de experiencia en el Derecho Farmacéutico en concordancia con la agencia del INVIMA .Ex-evaluador seniors del área de medicamentos y dispositivos médicos en el INVIMA 2012-2021 Amplia experiencia en los asuntos regulatorios de Dispositivos Médicos y Reactivos de Diagnostico in vitro.

QF. Yuber Eliana Sucso

Química Farmacéutica Universidad Inca Garcilaso de la Vega en Lima-Perú, ponente internacional con experiencia en Asunto Regulatorios en los rubros de productos sanitarios bajo las normas de la comunidad indican DECISION 833, 16 años de experiencia en la gestión de Productos Cosméticos, Productos de Higiene Domestica, Productos Absorbentes de higiene personal y registros sanitarios para bebe . Ex Dictaminadora y Evaluadora de Productos Sanitarios en DIGEMID. Consultor en Asuntos regulatorios de productos Sanitarios. Docente Universitaria.

DATOS



DIRIGIDO A:

- Bioquímicos farmacéuticos
- Químicos farmacéuticos
- Biólogos farmacéuticos
- Otras profesiones afines al área de control de calidad



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 INTERNACIONAL

Diploma con valor universitario en **GESTIÓN DE LOS ASUNTOS REGULATORIOS Y DERECHO FARMACÉUTICO** de acuerdo con las normativas vigentes de la **Agencia INVIMA-COLOMBIA**, 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 COLOMBIA** con enfoque netamente **Práctico**”, otorgado por CORPORACIÓN GENSLAB

VISITE:



INVERSIÓN:

DESCRIPCIÓN 	PAGO POR MÓDULOS
COSTO TOTAL (5 MÓDULOS)	1'400,000 PCO
MATRÍCULA (ÚNICO PAGO)	60 000 PCO
CADA MÓDULO	280 000 PCO

(*) Precio por persona

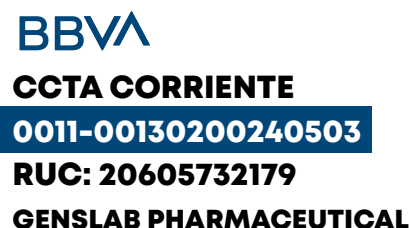


Cta ahorros

NIT: 901721111
Corporación Genslab

DESCRIPCIÓN 	PAGO POR MÓDULOS
COSTO TOTAL (5 MÓDULOS)	1,250 SOLES
MATRÍCULA (ÚNICO PAGO)	50 SOLES
CADA MÓDULO	250 SOLES

(*) Precio por persona



DESCRIPCIÓN 	PAGO POR MÓDULOS
COSTO TOTAL (5 MÓDULOS)	2500 BS
MATRÍCULA (ÚNICO PAGO)	100 BS
CADA MÓDULO	500 BS

(*) Precio por persona



CUENTA:
10000054742678
GENSLAB
PHARMACEUTICAL

VISITE:



INVERSIÓN:

DESCRIPCIÓN  Y OTROS PAÍSES	PAGO POR MÓDULOS
COSTO TOTAL (5 MÓDULOS)	600 USD MÁS IVA
MATRÍCULA (ÚNICO PAGO)	25 USD
CADA MÓDULO	120 USD + IVA

(*) Precio por persona



Cuenta empresarial:
CTA. AHORROS
2211347530

GENSLAB ECUADOR S.A.S
RUC: 1793214971001

DESCRIPCIÓN 	PAGO POR MÓDULOS
PAGO CONTADO	9,250 PMX
MATRÍCULA (ÚNICO PAGO)	250 PMX
CADA MÓDULO	1850 PMX

(*) Precio por persona



Cuenta CLABE:
012180001244820500

Cuenta BBVA:
0124482050

ILUSTRI - CDMX
EDUCACION ONLINE



INFORMES E INSCRIPCIONES

Cel y Whatsapp: + 57-300-3679043

(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:

