

Seminario

08 de Octubre de 2024, Martes
02:00 PM (Hora de Ecuador)

Ponentes:



Mariano Martínez Guerrero

Especialista de Producto en Sistemas de HPLC,
GC e IC, MS para HPLC y GC, ICP-OES,
ICP-MS, AA y Software – Canitec

Mariano Martínez Guerrero es Ingeniero Químico de la Facultad de Química en la Universidad Nacional Autónoma de México. Actualmente forma parte de Canitec como Gerente de Línea, con amplia experiencia en Cromatografía de gases, de Líquidos, espectrometría de masas, ICP óptico, ICP masas y Absorción atómica. Tiene 10 años de experiencia en la industria farmacéutica en las áreas de Control de Calidad, en Validación y Desarrollo de métodos analíticos.



Citlalli Aguilar

Especialista de Producto y Aplicaciones
Thermo Fisher Scientific

Citlalli Aguilar, Especialista de producto para la línea de LSMS, Licenciada en QFB por la Universidad Autónoma de Zacatecas (UAZ), maestría y doctorado en bioquímica por el Centro de Investigaciones y Estudios Superiores (Cinvestav) en México. Experiencia de 7 años en el desarrollo de aplicaciones para la técnica de LC MSMS y soporte de producto para los canales de distribución en América Latina.

Análisis de impurezas según Capítulos <232> y <233> de la USP



Link:

<https://event.on24.com/wcc/r/4667893/FF5491EC94BEFA5273B3238FABB75FA1?partnerref=PDF>

Objetivo del seminario:

Los capítulos <232> y <233> de la USP (United States Pharmacopeia) son parte de los estándares establecidos por esta organización para el análisis de impurezas elementales en productos farmacéuticos. Estos capítulos proporcionan directrices y requisitos específicos para el control de impurezas elementales en productos farmacéuticos, como metales pesados y otros elementos químicos.

La detección y el control de estas impurezas son cruciales para asegurar la seguridad y la eficacia de los productos farmacéuticos. Este webinar brindará una oportunidad para comprensión detallada de los fundamentos y de las tecnologías empleadas para el análisis de impurezas elementales, asegurando el cumplimiento de las normativas de la USP.

Que van a aprender:

- Fundamentos y tecnologías para el análisis de impurezas elementales
- Experiencia y consejos prácticos para optimización de los procedimientos del análisis
- Mejores practicas para el laboratorio
- Fundamentos de los capítulos <232> y <233> de la USP

Quién debe asistir:

Este webinar es una oportunidad invaluable para aquellos involucrados en la industria farmacéutica, incluyendo profesionales en control de calidad, regulaciones, y desarrollo de productos, así como a laboratorios de servicios, que deseen ampliar sus conocimientos sobre el análisis de impurezas elementales y fortalecer su capacidad para garantizar la seguridad y la eficacia de los productos farmacéuticos.