

CURSOS DE FORMACIÓN

LABORATORIOS DE ANÁLISIS CLÍNICOS

GESTIÓN DE RIESGOS EN EL LABORATORIO CLÍNICO

MODALIDADES DISPONIBLES:

- E-Learning (EL)
- In Company

TIPO DE FORMACIÓN (EL)

Realiza el curso sin horarios, con documentación interactiva, vídeos, actividades y resuelve todas tus dudas con un experto.

+ INFO E INSCRIPCIÓN EN:

www.tcmetrologia.com/la

PROMOCIÓN

3 Inscripciones: 15% dto.
4 Inscripciones: 20% dto.
5 Inscripciones: 25% dto.

OBJETIVOS:

- Definir que es un riesgo en el contexto de un laboratorio clínico.
- Revisar los requisitos relacionados con la gestión de riesgos en las normas de referencia en un laboratorio clínico (ISO 9001:2015 e ISO 15189:2022).
- Valorar las diferentes herramientas que se pueden utilizar para llevar a cabo una gestión de riesgos eficaz en el laboratorio clínico.
- Indicar los pasos a seguir para implantar la metodología AMFE en el laboratorio clínico.
- Realizar casos prácticos de aplicación.

INCOMPANY - CONSULTORÍA

Preparamos un **curso adaptado a sus necesidades**, para su propia organización, también a través de Aula Virtual. Disponibles **servicios de consultoría** en esta temática. Consúltenos.



CERTIFICACIONES
SEIS SIGMA
LEAN **SEIS SIGMA**



capacitacion@tcmetrologia.com

INSCRÍBASE AHORA EN NUESTRA WEB: www.tcmetrologia.com Y ACCEDIENDO A SU PAÍS

Contenido:

DEFINICIÓN DE LO QUE ES UN RIESGO Y TIPOS DE RIESGOS EN EL SENO DE UN LABORATORIO CLÍNICO

- Definiciones
- Riesgo
- Identificación y tipos de Riesgos en Laboratorios Clínicos
- Ejemplos de riesgos concretos.

REQUERIMIENTOS DE LAS NORMAS ISO 9001:2015 Y ISO 15189:2022 EN RELACIÓN CON LA GESTIÓN DE RIESGOS

- Objeto
- Definiciones
- Requisitos sobre la gestión de riesgos
- ¿Es necesario utilizar alguna metodología de evaluación del riesgo?
- ¿Qué ocurre con las acciones preventivas?
- Otras normas de referencia a tener en cuenta.

DEFINICIÓN DE LO QUE ES EL CONTEXTO Y EL ANÁLISIS DE LAS PARTES INTERESADAS DE UN LABORATORIO CLÍNICO Y SU APLICACIÓN PARA LA IDENTIFICACIÓN DE LOS RIESGOS

- Definiciones
- ¿Dónde se habla del contexto?
- ¿Cómo matizo el contexto del laboratorio?
- ¿Dónde se habla de las partes interesadas?
- ¿Cómo podemos identificar riesgos a partir de estos análisis?

DIFERENCIAS ENTRE RIESGOS Y OPORTUNIDADES DE MEJORA

- Objeto
- Definiciones
- ¿Dónde se habla de las oportunidades?
- ¿Qué diferencias hay en la gestión de riesgos y oportunidades?
- ¿Cómo analizo las oportunidades?
- Ejemplos en la gestión de oportunidades

GESTIÓN DE LOS RIESGOS IDENTIFICADOS EN UN LABORATORIO CLÍNICO

- Objeto
- Definiciones
- Gestión de riesgos
 - Plan de gestión de riesgos
 - Evaluación de riesgos

ANÁLISIS AMFE EN UN LABORATORIO CLÍNICO Y OTRAS HERRAMIENTAS

- Definiciones generales
- Herramientas y técnicas de análisis de riesgo
- AMFE (Análisis Modal de Fallos y Efectos)

Dirigido a:

Responsables de Calidad de Laboratorios Clínicos y/o de Centros Sanitarios, Facultativos Especialistas de Área o Responsables Técnicos de las diferentes áreas del laboratorio clínico (bioquímica clínica, análisis clínicos, microbiología clínica, genética molecular o anatomía patológica), Técnicos Especialistas de Laboratorios Clínicos, Auditores Internos de calidad y estudiantes de titulaciones relacionadas con ciencias de la salud.

Material didáctico:

La documentación teórico-práctica se proporcionará siempre a través del Campus Virtual de TCM.

A cada alumno se le asignará un tutor experto en la materia, que atenderá y resolverá todas las consultas que pueda tener sobre el material docente y efectuará su seguimiento a lo largo del curso.

Duración y horario:

TIPO DE FORMACIÓN	HORAS
E-Learning	20
In Company	7

En modalidad E-Learning (EL), disponemos de convocatorias cada 15 días, durante todo el año.

Servicios adicionales:

- Revisión del Plan de Calibración.
- Revisión y desarrollo del cálculo de incertidumbre.
- Procedimientos de calibración.
- Consultoría ISO 17025, 17020, 15189, 13485...
- Auditorías ISO 17025, 17020, 15189, 13485...
- Bono de horas de consultoría.

Cursos relacionados:

- Implantación de la norma ISO/IEC 15189:2022.
- Auditorías internas según la norma ISO/IEC 15189:2022.
- Requisitos Técnicos de la Norma ISO 15189 en el ámbito de la Genética Molecular
- Validación de Métodos de Medición y Ensayo.
- Calibración y Verificación de Equipos de Medida y Ensayo.

Modalidades y precios:

MODALIDAD	PRECIO
e-Learning	200\$
In Company	Solicite información

Precios en dólares estadounidenses \$ (USD).



INSCRIPCIÓN:

A través de www.tcmetrologia.com/la y seleccionando su país.

Argentina: +54 (11)39894112
Colombia: +57 6014898264
Chile: +56 2 25821199
México: +52 55 85259438
Otros países: Llame gratis desde contacto Web

Por correo electrónico:
capacitacion@tcmetrologia.com

