

Universidad del Turabo
Escuela de Estudios Profesionales
Programa Ahora
Maestría en Educación
Especialidad en Diseño instruccional e Integración Tecnológica con E-Learning

Taller 5
Guion del Curso
GMP-1050 R-1 Cumpliendo con las Buenas Prácticas de Manufactura para Edificio e
Instalaciones, Equipos y Limpieza

Odalys Gómez Millán
07 de noviembre de 2014
Profesora: Laylannie Torres

Guion del Curso: GMP-1050 R-1 Cumpliendo con las Buenas Prácticas de Manufactura para Edificio e Instalaciones, Equipos y Limpieza

Plataforma donde Corre el Curso: Schoology			
Unidad I	Cumpliendo con las Buenas Prácticas de Manufactura para Edificio e Instalaciones, Equipos y Limpieza		
Objetivos	Al concluir el curso, el estudiante podrá: · Mencionar las partes del Código de las Regulaciones Federales aplicable a la Industria Farmacéutica. · Mencionar los requerimientos de FDA cumplir con las Buenas Prácticas de Manufactura. Identificar algunas actividades asociadas a obtener el cumplimiento con la regulación. Mencionar acciones y posibles consecuencias que nos pueden llevar al incumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura.		
Descripción	Durante este curso los empleados regulares, temporeros y contratistas conocerán los requerimientos de las Buenas Prácticas de Manufactura asociadas a la industria farmacéutica que es regulada por FDA para su operación.		
Partes del Curso	Herramienta	Duración	Narración
Bienvenida y Descripción del Curso	Voki	.30 seg	Saludos. Durante este curso GMP-1050 R-1 discutiremos la Regulación 210 y 211 asociados a las Buenas Prácticas de Manufactura para la industria farmacéutica. Este curso se compone de tres lecciones donde se discutirán al detalle los requisitos para Edificios e Instalaciones, Equipo y Limpieza. Al final del curso realizaran una prueba para medir ganancia de aprendizaje. Ahora les invito a realizar cada sección de capacitación.

Partes del Curso	Herramienta	Duración	Objetivos
Lección I Edificios e Instalaciones	Presentación Power Point	55.70 min	Al finalizar este curso los participantes podrán identificar: Los requerimientos del FDA para que una industria farmacéutica cumpla con las Buenas Prácticas de Manufactura.
	Video	04:30 min	
	Evaluación	60 min	
Partes del Curso	Herramienta	Duración	Objetivos
Lección II Edificios	Presentación Prezi	55.70 min	Al finalizar este curso los participantes podrán mencionar: Los requerimientos del FDA para la sub parte D para Equipos asociadas a las Buenas Prácticas de Manufactura.
	Evaluación	60 min	
Partes del Curso	Herramienta	Duración	Objetivos
Lección III Limpieza	Presentación Emaze	30 min	Al finalizar este curso los participantes podrán mencionar: Los requerimientos del FDA para la sub parte D para Equipos asociadas a las Buenas Prácticas de Manufactura.
	Evaluación	60 min	
Evaluación Final del Curso	Evaluación	30 min	

Storyboard
Tema: Introducción Lección I Edificios y Facilidades

Clip	Narración (Fragmento)	Referencia
1.	Introducción Lección I	T.S.I. (2010). Buenas Prácticas de Manufactura para Drogas (CFR Partes 210, 211, 11). San Juan: Training Services for Industry.
2-5	Importancia de los medicamentos	T.S.I. (2010). Buenas Prácticas de Manufactura para Drogas (CFR Partes 210, 211, 11). San Juan: Training Services for Industry.
6- 7	¿Dónde se produce el medicamento?	T.S.I. (2010). Buenas Prácticas de Manufactura para Drogas (CFR Partes 210, 211, 11). San Juan: Training Services for Industry.
8-10	Formas de los medicamento	T.S.I. (2010). Buenas Prácticas de Manufactura para Drogas (CFR Partes 210, 211, 11). San Juan: Training Services for Industry.
11-13	Estipulación de Requisitos	T.S.I. (2010). Buenas Prácticas de Manufactura para Drogas (CFR Partes 210, 211, 11). San Juan: Training Services for Industry.
14-20	Objetivo Industria Farmacéutica	T.S.I. (2010). Buenas Prácticas de Manufactura para Drogas (CFR Partes 210, 211, 11). San Juan: Training Services for Industry.
21-26	Consecuencias de Incumplimiento	T.S.I. (2010). Buenas Prácticas de Manufactura para Drogas (CFR Partes 210, 211, 11). San Juan: Training Services for Industry.
27-46	Requisitos para cumplir	T.S.I. (2010). Buenas Prácticas de Manufactura para Drogas (CFR Partes 210, 211, 11). San Juan: Training Services for Industry.

47

Compromiso de Cumplimiento

T.S.I. (2010). Buenas Prácticas de Manufactura para Drogas (CFR Partes 210, 211, 11). San Juan: Training Services for Industry.

48

Fin

T.S.I. (2010). Buenas Prácticas de Manufactura para Drogas (CFR Partes 210, 211, 11). San Juan: Training Services for Industry.

49

Referencias

T.S.I. (2010). Buenas Prácticas de Manufactura para Drogas (CFR Partes 210, 211, 11). San Juan: Training Services for Industry.

Referencias:

Making Courses. (2014). Creando tu Guión. Recuperado de
https://support.udemy.com/customer/es/portal/articles/1630520-consigue-opiniones-sobre-tu-gui%C3%B3n?b_id=3150