



intertek
academy

Catálogo de Formación 2026

intertek.es/academy





ÍNDICE

Información general	4
Cursos por área de formación	
Calidad	6
Medioambiente	7
IA y Seguridad de la Información	7
Prevención de Riesgos Laborales	8
Textil	8
Sostenibilidad	9
Alimentación	10
Rutas de Formación Sector Alimentario	13
Sanitaria	16
Rutas de Formación Sector Sanitario	18
Farmacéutica	20
Rutas de Formación Sector Farmacéutico	22
Cosmética	24
Rutas de Formación Sector Cosmético	25
Automoción	26
Equipos Eléctricos y Electrónicos	27
Ferroviario	27
Aeronáutico	27
Defensa	27
Responsabilidad Social Corporativa	27
Solicitud de inscripción	28



FORMACIÓN EN REMOTO

Todas nuestras formaciones en abierto están disponibles en el aula virtual de Intertek Academy



Obtenga los últimos conocimientos sobre desarrollos normativos

Las sesiones formativas de Intertek Academy le ayudarán a comprender, implementar y mejorar las prácticas y procesos de su negocio para asegurar una mejora continua del sistema de gestión de su organización. Nuestra red de auditores y formadores cuentan con una amplia experiencia en el Aseguramiento de la Calidad Total para ofrecerle las condiciones idóneas para aumentar su rentabilidad, fortalecer su marca y ser más competitivos. Le ofrecemos:

- **Cursos en abierto:** un variado programa de cursos de formación especializados.
- **Formación a medida:** cursos In-Company adaptados a las necesidades específicas de los clientes. Esta modalidad está disponible para todas las áreas formativas, excepto la sanitaria.
- **Formación en Aula Virtual (streaming):** todos nuestros cursos presenciales están disponibles en modalidad on-line y en las propias formaciones presenciales ofrecemos la posibilidad de conectarse de forma remota y poder asistir sin desplazarse.

Compartimos nuestra experiencia a través de una amplia gama de programas de formación, ayudando a nuestros clientes y sus cadenas de suministro a profundizar en los requisitos normativos y regulatorios y mejorar sus procesos de calidad y comerciales para satisfacer las demandas de sus clientes.

Aseguramiento de la Calidad Total

Intertek es un proveedor líder en el Aseguramiento de la Calidad Total para industrias de todo el mundo. Nuestra red de más de 1.000 laboratorios y oficinas en más de 100 países, ofrece soluciones innovadoras y personalizadas de Aseguramiento, Análisis, Inspección y Certificación para las operaciones y las cadenas de suministro de nuestros clientes. El conocimiento de Intertek en el Aseguramiento de la Calidad Total, proporcionado de forma consistente con precisión, celeridad y pasión, posibilita a nuestros clientes impulsarse hacia delante de manera segura.

¿Por qué Intertek Academy?

Nuestros cursos de formación le ayudarán a elevar su nivel de especialización y le aportarán conocimientos sobre los requisitos reglamentarios del mercado y los procesos de negocio actuales. Los programas formativos están dirigidos a diferentes disciplinas y diseñados con metodologías y temarios adecuados a los requerimientos y objetivos de cada sector.

Obtendrá:

- Acceso más rápido al mercado
- Aumento de la calidad
- Procesos eficientes
- Aumento del valor añadido del producto
- Protección de la marca

Ofrecemos:

- Las últimas actualizaciones sobre los desarrollos normativos internacionales y locales
- Habilidades para construir y mantener los sistemas de gestión
- Formación de calidad impartida por nuestros formadores, involucrados en los comités de normalización europeos e internacionales
- Documentación, ejercicios prácticos, casos de estudio y apoyo en el aprendizaje práctico-profesional.

Modalidades de impartición

Nuestros cursos en abierto se imparten a través del aula virtual (en remoto).

Además, todos nuestros cursos pueden impartirse en modalidad "In-Company", excepto aquellos pertenecientes al área sanitaria. Esta opción le da la oportunidad de personalizar la formación y ahondar en aquellos contenidos que más interesen a su empresa. Los cursos "In-Company" pueden impartirse tanto en aula virtual como de forma presencial en las instalaciones del cliente.

¿Cómo participar e inscribirse?

Para participar en nuestros cursos, complete el formulario de inscripción que encontrará al final de este folleto y envíelo por correo electrónico a academy.spain@intertek.com.

Si desea organizar una jornada de formación a medida, puede ponerse en contacto por teléfono en el +34 902 377 388, o por correo electrónico en academy.spain@intertek.com con el fin de conocer sus necesidades y elaborar un presupuesto a medida.

¿Los cursos son bonificables?

Todos nuestros cursos son bonificables por la Fundación Estatal para la formación en el empleo.

Descuentos especiales

Ofrecemos descuentos especiales durante todo el año para personas en situación de desempleo, para varios participantes de una misma empresa o por ofertas especiales.

Contacte con nuestro equipo comercial en academy.spain@intertek.com para conocer todos nuestros descuentos.

Todas nuestras formaciones están disponibles en modalidad presencial y en aula virtual.

Contacte con nosotros para más información





Catálogo de Formación 2026

Calidad

Sistemas de Gestión de Calidad (ISO 9001)

Auditor Jefe de Sistemas de Gestión de Calidad ISO 9001 (Acreditación IRCA)

[Más información](#)

¡Nuevo! ISO 9001 en la Práctica: Implantación, Auditoría Interna y Próximos Cambios 2026

[Más información](#)

¡Nuevo! ISO 9001:2026 Novedades Clave y Proceso de Transición

[Más información](#)

Gestión de Proveedores y Cadena de Suministro

¡Nuevo! Evaluación y Calidad Concertada de Proveedores

[Más información](#)

Mejora de Procesos, CAPA y Herramientas de Calidad

¡Nuevo! Taller de Calidad y Mejora de Procesos: Análisis de Causas, Desviaciones, No Conformidades y Acciones Correctivas y Preventivas (CAPA)

[Más información](#)

¡Nuevo! AMFE Multisectorial Aplicado a la Gestión de la Calidad

[Más información](#)

Auditoría de Sistemas de Gestión

¡Nuevo! Taller Práctico ISO 19011:2026: Claves para Auditorías Internas Eficaces

[Más información](#)

Auditorías Internas de Sistemas Integrados de Gestión ISO 9001:2026, ISO 14001:2026 e ISO 45001:2023

[Más información](#)

Medioambiente

Sistemas de Gestión de Ambiental (ISO 14001)

Auditor Jefe de Sistemas de Gestión Ambiental ISO 14001 (Acreditación IRCA)

[Más información](#)

¡Nuevo! ISO 14001:2026 en la Práctica: Implantación, transición y Auditoría Interna

[Más información](#)

¡Nuevo! ISO 14001:2026 Novedades Clave y Proceso de Transición

[Más información](#)

Energía y Eficiencia Energética (ISO 50001)

Implantación y Auditoría Interna de ISO 50001:2018

[Más información](#)

Residuos y Cumplimiento Ambiental

Introducción a la Normativa sobre la Gestión de Residuos y Envases Industriales y Comerciales

[Más información](#)

IA y Seguridad de la Información

Sistemas de Gestión de Seguridad de la Información (ISO 27001)

Implantación ISO 27001:2022 - Sistemas de Gestión de Seguridad de la Información

[Más información](#)

Inteligencia Artificial Responsable (ISO/IEC 42001:2023)

¡Nuevo! Implantación ISO/IEC 42001:2023 Sistema de Gestión de Inteligencia Artificial (SGIA)

[Más información](#)

Auditoría Interna ISO/IEC 42001:2023: Sistema de Gestión de Inteligencia Artificial (SGIA)

[Más información](#)

Prevención Riesgos Laborales (PRL)

Seguridad y Salud en el Trabajo

ISO 45001:2023 en la práctica. Implantación y Auditoría Interna

[Más información](#)

Conceptos Básicos de la Exposición a Radón RD 1029/2022

[Más información](#)

Programa de Bienestar Laboral: Módulo Introductorio

[Más información](#)

Programa de Cultura de la Seguridad: Módulo Introductorio

[Más información](#)

Igualdad, Perspectiva de Género y Diversidad - Protocolos de Acoso

[Más información](#)

Protocolo de Desconexión Digital

[Más información](#)

Textil

Textil Sostenible

Implementación, Certificación y Gestión de Trazabilidad de Estándares Sostenibles en la Industria Textil

[Más información](#)

Taller Práctico en Certificaciones de Textil Sostenible

[Más información](#)

Implantación y Certificación Global Recycled Standard (GRS)

[Más información](#)

Sostenibilidad

Reporting ESG, CSRD y Estrategia de Sostenibilidad

¡Nuevo! VSME para Pymes: de la Normativa a la Ventaja Competitiva

Más información

CSRD y ESRS - Aplicación Práctica y Estrategias Claves para un Informe de Sostenibilidad Exitoso

Más información

Economía Circular y Ecodiseño

¡Nuevo! Economía Circular en la Empresa: Casos Prácticos de ACV, Ecodiseño y Gestión de Residuos

Más información

Huella Ambiental, ACV y Cambio Climático

¡Nuevo! Huella de Carbono: Cálculo, Estrategias y Aplicación Práctica

Más información

¡Nuevo! Evaluación del Ciclo de Vida (LCA) según ISO 14040

Más información

Taller Teórico-Práctico ISCC EU + ISCC PLUS y proceso de auditoría interna

Más información

ISCC Módulo UCO (Used Cooking Oil)

Más información

ISCC RFNBOs: Renewable Fuels of Non-Biological Origin

Más información

Auditor interno bajo el estándar de Sostenibilidad ISCC (ISCC EU & ISCC PLUS)

Más información

Compras Sostenibles y Cadena de Suministro

ISO 20400 Compras Responsables y Sostenibles Estrategia y Gestión de la Cadena de Suministro

Más información

Normativa Ambiental, Materiales y Trazabilidad

UNE EN 15343 Trazabilidad y Evaluación de Conformidad del Reciclado de Plásticos y Contenido del Reciclado

Más información

ODS e Integración Estratégica

ODS - Integración de Objetivos de Desarrollo Sostenible

Más información

Alimentación

Normas GFSI y Sistemas de Gestión Alimentaria

IFS Food V.8: Preparación para Auditoría

[Más información](#)

Implantación y Auditoría IFS Food V.8

[Más información](#)

¡Nuevo! Implantación y Auditoría IFS Logistics V.3

[Más información](#)

¡Nuevo! IFS Broker V.3.2

[Más información](#)

¡Nuevo! IFS Wholesale V3

[Más información](#)

¡Nuevo! IFS Local

[Más información](#)

Cambios y Novedades BRCGS Food Safety V.9

[Más información](#)

Implantación y Auditoría Interna Según la Norma BRCGS Food Safety V.9

[Más información](#)

BRC Global Standard for Food Safety Issue 9: Conversion for Auditors

[Más información](#)

BRC Global Standard for Food Safety Issue 9: Sites Training

[Más información](#)

¡Nuevo! Cambios FSSC 22000 Food Manufacturing V.7

[Más información](#)

¡Nuevo! Implantación y Auditoría Interna FSSC 22000 Food Manufacturing V.7

[Más información](#)

Auditor Jefe de Sistemas de Gestión FSSC 22000 V.6 (Acreditación IRCA)

[Más información](#)

Implantación y Auditoría Interna ISO 22000:2018

[Más información](#)

Auditoría GFSI y Proveedores

Homologación de Proveedores GFSI (BRCGS, FSSC, IFS)

[Más información](#)

¡Nuevo! Auditor Interno bajo los Esquemas IFS, BRCGS y FSSC 22000

[Más información](#)

Alimentación

Requisitos Clave de las Normas GFSI

Cultura de Inocuidad Alimentaria

[Más información](#)

Taller de Cultura de Inocuidad Alimentaria

[Más información](#)

¡Nuevo! APPCC y Programas Pre-requisitos

[Más información](#)

Food Fraud y Food Defense: Análisis de riesgos y plan de mitigación

[Más información](#)

Simulacro Food Defense

[Más información](#)

Diseño Higiénico de Equipos e Instalaciones

[Más información](#)

¡Nuevo! Gestión de Crisis Alimentaria

[Más información](#)

¡Nuevo! Taller Práctico de AMFE en la Industria Agroalimentaria:
Gestión Integral del Riesgo más allá del APPCC

[Más información](#)

¡Nuevo! Taller Práctico de Desviaciones - No Conformidades, Reclamaciones
y Acciones Correctivas y Preventivas para Sector Agroalimentario

[Más información](#)

Buenas Prácticas de Fabricación en el Sector Alimentario

[Más información](#)

Packaging y Materiales en Contacto con Alimentos

¡Nuevo! BRCGS Packaging Materials V.7

[Más información](#)

¡Nuevo! Taller FSSC 22000 Versión 7 - Packaging Manufacturing

[Más información](#)

Legislación y Declaración de Conformidad para Los Materiales Destinados
a Entrar en Contacto con los Alimentos (Food Contact)

[Más información](#)

Exportación, Regulación y Etiquetado

Preventive Controls Qualified Individual (PCQI) V.2

[Más información](#)

Sistema de Autocontroles Específicos (SAE) para la Exportación
a Terceros Países (R.D. 993/2014) Rev.4

[Más información](#)

La Etiqueta de los Alimentos. Herramienta de Información

[Más información](#)

Alérgenos en el sector Alimentario

[Más información](#)

¡Nuevo! Ley de Prevención de las Pérdidas y el Desperdicio Alimentario

[Más información](#)

¡Nuevo! Gestión de Residuos en la Industria Alimentaria

[Más información](#)

Alimentación

Producción Primaria, Agricultura y Ganadería

¡Nuevo! Cambios GLOBAL G.A.P. V.6

Más información

¡Nuevo! GLOBAL G.A.P. V.6 Auditor Interno

Más información

¡Nuevo! GRASP V.2

Más información

¡Nuevo! Cadena de Custodia

Más información

¡Nuevo! SPRING V.2

Más información

GMP+ Alimentación Animal

Más información

FAMI-QS (Sistema de Calidad para Aditivos y Premezclas de Alimentación Animal Europea)

Más información

EFISC - GTP V4

Más información

Sostenibilidad y Cadena de Custodia

Taller Teórico-Práctico: la Gestión de la Palma Sostenible en Base al Estándar RSPO SCC y su Auditoría Interna

Más información

Taller Teórico-Práctico de Auditor Interno bajo el Estándar de Sostenibilidad de la Palma RSPO SCC

Más información

MSC (Marine Stewardship Council) Chain of Custody (CoC)

Más información



Rutas de Formación Sector Alimentario

Programa Formativo de Especialización en International Food Safety and Export Program

La ruta formativa International Food Safety and Export Program ofrece formación especializada en seguridad alimentaria y exportación internacional. El programa aborda APPCC, FSMA-PCQI y SAE desde un enfoque práctico orientado a la industria alimentaria. Está diseñado para desarrollar competencias técnicas demandadas en entornos exportadores y mercados internacionales.

Qué serás capaz de hacer al finalizar el programa formativo:

- Implantar y gestionar sistemas APPCC y programas prerrequisito en la industria alimentaria.
- Identificar peligros y establecer medidas preventivas eficaces en procesos alimentarios.
- Comprender y aplicar los requisitos de la normativa FSMA para exportación a Estados Unidos.
- Participar en el diseño y supervisión de planes de seguridad alimentaria bajo el enfoque Preventive Controls.
- Gestionar los requisitos documentales y técnicos asociados a la exportación alimentaria.
- Implantar Sistemas de Autocontroles Específicos (SAE) conforme a la normativa vigente.
- Reforzar el cumplimiento legal y la preparación ante auditorías e inspecciones oficiales.
- Mejorar la competitividad internacional de las empresas alimentarias.

Doble certificación:

Certificación emitida por Intertek, entidad internacional de referencia en certificación y aseguramiento de la calidad:

- Certificado individual por cada curso realizado
- Certificación final del programa con perfil profesional: International Food Safety and Export Program

[Ver programa completo](#)[Contactar](#)

Programa formativo (48 horas)

APPCC y Programas pre-requisitos

[Más información](#)

Preventive Controls Qualified Individual (PCQI) V.2

[Más información](#)

Sistema de Autocontroles Específicos (SAE) para la Exportación a terceros países (R.D. 993/2014) Rev.4

[Más información](#)

Programa Formativo de Especialización en Food Safety & Quality Specialist

Esta ruta formativa proporciona una visión práctica y estratégica de la gestión de la inocuidad alimentaria en la industria agroalimentaria. El programa combina formación técnica, herramientas de gestión y preparación para auditorías y mejora continua. Además, permite especializarse en los principales esquemas internacionales de certificación: IFS Food, BRCGS Food Safety o FSSC 22000.

Qué serás capaz de hacer al finalizar el programa formativo:

- Implantar y gestionar sistemas de seguridad alimentaria basados en estándares GFSI.
- Identificar y evaluar riesgos relacionados con Food Fraud, Food Defense y gestión de crisis.
- Gestionar desviaciones, no conformidades y acciones correctivas de manera eficaz.
- Desarrollar procesos sólidos de homologación y evaluación de proveedores.
- Aplicar criterios de diseño higiénico en instalaciones y equipos de producción alimentaria.
- Preparar auditorías internas y contribuir a la mejora continua del sistema de gestión.
- Reforzar la cultura de inocuidad alimentaria dentro de la organización.
- Adaptar los requisitos de calidad y seguridad alimentaria a la realidad operativa de la industria.

Doble certificación:

Certificación emitida por Intertek, entidad internacional de referencia en certificación y aseguramiento de la calidad:

- Certificado individual por cada curso realizado
- Certificación final del programa con perfil profesional: Food Safety & Quality Specialist

[Ver programa completo](#)[Contactar](#)

Programa formativo (66 horas)

Módulos comunes de la ruta

Cultura de Inocuidad Alimentaria

[Más información](#)

Food Fraud y Food Defense: Análisis de riesgos y plan de mitigación

[Más información](#)

Gestión de Crisis Alimentaria

[Más información](#)

Taller Práctico de Desviaciones, No Conformidades y Acciones Correctivas

[Más información](#)

Homologación de Proveedores GFSI

[Más información](#)

Taller Teórico-Práctico Diseño Higiénico de Equipos e Instalaciones

[Más información](#)

Especialización según esquema de certificación

El participante podrá completar la ruta eligiendo uno de los siguientes itinerarios de especialización disponibles

Opción 1 · Especialización IFS Food

Implantación y Auditorías IFS Food V8

[Más información](#)

Opción 2 · Especialización BRCGS Food Safety

Implantación y Auditoría Interna según la norma BRCGS Food Safety v.9

[Más información](#)

Opción 3 · Especialización FSSC 22000

Implantación y Auditoría Interna FSSC 22000 Food Manufacturing V.7

[Más información](#)

Programa Formativo de Especialización en GFSI Standards Expert

La ruta formativa GFSI Standards Expert capacita en la comprensión, implementación y auditoría de los principales estándares de seguridad alimentaria reconocidos por GFSI. Ofrece una visión práctica de IFS Food, BRCGS y FSSC 22000, orientada a la gestión de auditorías, riesgos y mejora de los sistemas de inocuidad alimentaria.

Qué serás capaz de hacer al finalizar el programa formativo:

- Comprender los requisitos y novedades de los principales estándares GFSI.
- Preparar a una organización para auditorías de certificación y recertificación.
- Identificar diferencias y puntos clave entre IFS Food, BRCGS y FSSC 22000.
- Realizar auditorías internas eficaces bajo distintos esquemas de certificación.
- Gestionar riesgos alimentarios mediante metodologías avanzadas como AMFE.
- Impulsar la cultura de inocuidad alimentaria dentro de la empresa.
- Detectar oportunidades de mejora y fortalecer el sistema de gestión alimentaria.
- Participar activamente en procesos de mejora continua y cumplimiento normativo.

Doble certificación:

Certificación emitida por Intertek, entidad internacional de referencia en certificación y aseguramiento de la calidad:

- Certificado individual por cada curso realizado
- Certificación final del programa con perfil profesional: GFSI Standards Expert

[Ver programa completo](#)[Contactar](#)

Programa formativo (62 horas)

IFS Food V.8: Preparación para Auditoría

[Más información](#)

Cambios y Novedades BRCGS FOOD SAFETY V9

[Más información](#)

Cambios FSSC 22000 Food Manufacturing V.7

[Más información](#)

Auditor Interno bajo los Esquemas IFS, BRCGS, FSSC 22000

[Más información](#)

Taller de Cultura de Inocuidad Alimentaria

[Más información](#)

Taller Práctico de AMFE en la Industria Agroalimentaria: Gestión Integral del Riesgo más allá del APPCC

[Más información](#)

Sanitario

Sistemas de Gestión de Calidad (ISO 13485)

ISO 13485:2016 Auditor Jefe

[Más información](#)

ISO 13485:2016 Implantación y Auditoría Interna

[Más información](#)

Marco Regulatorio y Legislación

Reglamento (UE) 745/2017 (MDR): para Productos Sanitarios

[Más información](#)

Reglamento (UE) 746/2017 (IVDR): para Productos Sanitarios de Diagnostico in Vitro

[Más información](#)

Real Decreto Español 192/2023 para Productos Sanitarios (MDR)

[Más información](#)

¡Nuevo! Real Decreto Español 942/2025 de Productos Sanitarios para Diagnóstico In Vitro (IVDR)

[Más información](#)

¡Nuevo! Requisitos Básicos de la Legislación en Productos Sanitarios

[Más información](#)

Reglamento REACH

[Más información](#)

Gestión de Riesgos y Seguridad del Producto

ISO 14971:2019: Aplicación Práctica de la Gestión de Riesgos en Productos Sanitarios

[Más información](#)

ISO 10993 - Evaluación Biológica de Productos Sanitarios

[Más información](#)



Vigilancia, Post-Market y Ciclo de Vida

ISO 20416:2020 Productos Sanitarios. Vigilancia Post-comercialización para los Fabricantes

[Más información](#)

Evaluación Clínica para Producto Sanitario en MDR

[Más información](#)

Etiquetado y Cumplimiento del Producto

¡Nuevo! ISO 20417:2026 - Etiquetado de Productos Sanitarios según MDR/IVDR: Aplicación Práctica y Casos Reales

[Más información](#)

Documentación Técnica y Evidencia Clínica

Documentación Técnica para el Reglamento (UE) 745/2017 (MDR) de Productos Sanitarios

[Más información](#)

Evaluación Clínica para Producto Sanitario en MDR

[Más información](#)

¡Nuevo! UDI y EUDAMED - Registro y Trazabilidad de Productos Sanitarios

[Más información](#)

¡Nuevo! Investigación Clínica con Productos Sanitarios ISO 14155 & ISO 20916

[Más información](#)

Fabricación y Validación de Procesos

Validación de los Procesos de Fabricación para Productos Sanitarios

[Más información](#)

Auditorías, Proveedores y Sistemas

Reglamento (UE) 745/2017 (MDR): Auditor Interno

[Más información](#)

MDSAP - Fundamentos y Preparación de Auditorías

[Más información](#)

Taller de Evaluación de Proveedores y Subcontratas para Producto Sanitario

[Más información](#)

Software y Nuevas Tecnologías

Software como Producto Sanitario (SaMD)

[Más información](#)

Regulación Internacional

Regulación US FDA para Productos Sanitarios

[Más información](#)

MDSAP - Fundamentos y Preparación de Auditorías

[Más información](#)

Rutas de Formación Sector Sanitario

Programa Formativo de Especialización en QA Manager - Medical Device

La ruta formativa QA Manager - Medical Device capacita en la gestión de la calidad en producto sanitario bajo el Reglamento MDR (UE 2017/745). Proporciona una visión avanzada y práctica de los sistemas de calidad y procesos clave en entornos regulados del sector medical device.

Qué serás capaz de hacer al finalizar el programa formativo:

- Liderar sistemas de calidad en producto sanitario con una visión estratégica del ciclo de vida del producto, asegurando el cumplimiento del Reglamento Europeo MDR (UE 2017/745) y de la normativa aplicable.
- Implementar y mantener sistemas de gestión de calidad conforme a ISO 13485, gestionar riesgos bajo ISO 14971, supervisar la vigilancia post-mercado (ISO 20416) y comprender el papel de la evaluación clínica dentro del marco regulatorio europeo.
- Adquirirás una visión práctica de la validación de procesos de fabricación y la gestión de desviaciones, no conformidades y CAPA, elementos clave en el día a día de cualquier responsable de calidad.

Doble certificación:

Certificación emitida por Intertek, entidad internacional de referencia en certificación y aseguramiento de la calidad:

- Certificado individual por cada curso realizado
- Certificado global de QA Manager - Medical Device al completar la ruta

[Ver programa completo](#)[Contactar](#)

Programa formativo (54 horas)

ISO 13485:2016 Implantación y Auditoría Interna

[Más información](#)

Validación de los Procesos de Fabricación de Productos Sanitarios

[Más información](#)

Taller Práctico de Desviaciones, No Conformidades, Reclamaciones y Acciones Correctivas y Preventivas para el Sector Farmacológico y Sanitario

[Más información](#)

ISO 14971:2019: Aplicación Práctica de la Gestión de Riesgos en Productos Sanitarios

[Más información](#)

ISO 20416:2020 Productos Sanitarios: Vigilancia Post-comercialización para los Fabricantes

[Más información](#)

Evaluación Clínica para Producto Sanitario en MDR

[Más información](#)

Reglamento (UE) 745/2017 (MDR): para Productos Sanitarios

[Más información](#)

Programa Formativo de Especialización en Medical Device Regulatory Affairs Expert Programme

La ruta formativa Regulatory Affairs - Medical Device desarrolla competencias en asuntos regulatorios bajo el Reglamento MDR (UE 2017/745). Ofrece una visión del ciclo de vida del producto sanitario, incluyendo requisitos normativos, documentación técnica, evaluación clínica y vigilancia post-mercado.

Qué serás capaz de hacer al finalizar el programa formativo:

- Gestionar el cumplimiento regulatorio en producto sanitario a lo largo de todo el ciclo de vida del producto, asegurando la conformidad con el Reglamento Europeo MDR (UE 2017/745) y la normativa internacional aplicable.
- Interpretar los requisitos del MDR, participar en la elaboración y mantenimiento de la documentación técnica, comprender la evaluación clínica y aplicar los sistemas de identificación y trazabilidad del producto sanitario, y CAPA, elementos clave en el día a día de cualquier responsable de calidad.

Doble certificación:

Certificación emitida por Intertek, entidad internacional de referencia en certificación y aseguramiento de la calidad:

- Certificado individual por cada curso realizado
- Certificado global de Medical Device Regulatory Affairs Expert Programme al completar la ruta

[Ver programa completo](#)[Contactar](#)

Programa formativo (50 horas)

Reglamento (UE) 745/2017(MDR) Requisitos y Análisis para la Evaluación de la Conformidad de Productos Sanitarios

[Más información](#)

Documentación Técnica para el Reglamento Europeo 745/2017 (MDR) de Productos Sanitarios

[Más información](#)

Evaluación Clínica para Producto Sanitario en MDR

[Más información](#)

ISO 20417:2026 - Etiquetado de Productos Sanitarios según MDR/IVDR: Aplicación Práctica y Casos Reales

[Más información](#)

Regulación FDA en EE.UU. para Productos Sanitarios

[Más información](#)

UDI y EUDAMED - Registro y Trazabilidad de Productos Sanitarios

[Más información](#)

Farmacéutico

GDP - Buenas Prácticas de Distribución (Supply Chain Compliance)

¡Nuevo! Formación Integral en GDP: Conceptos Clave, Gestión de Riesgos, Validación de Transporte y Técnicas de Auditoría

[Más información](#)

GDP Buenas Prácticas de Distribución en la Industria Farmacéutica

[Más información](#)

¡Nuevo! Validación de Transporte según GDP

[Más información](#)

¡Nuevo! Taller de Técnicas de Auditoría en GDP

[Más información](#)

Taller de Gestión de Riesgos en GDP

[Más información](#)

Buenas Prácticas de Distribución de Ingredientes Farmacéuticos Activos (GDP for API)

[Más información](#)

GMP - Fabricación y Cumplimiento Regulatorio

¡Nuevo! GMP en la Industria Farmacéutica: Claves de la Actualización 2026 (Humano y Veterinario)

[Más información](#)

¡Nuevo! Taller de Técnicas de Auditoría en GMP

[Más información](#)

Sistema de Calidad - Desviaciones, OOS y CAPA

Taller Práctico de Desviaciones - No Conformidades, Reclamaciones y Acciones Correctivas y Preventivas - Sector Sanitario y Farmacéutico

[Más información](#)

¡Nuevo! Gestión Eficaz de Desviaciones y Resultados Fuera de Especificaciones (OOS)

[Más información](#)

¡Nuevo! Curso Práctico de Investigación de Resultados OOS, OOT y OOL en laboratorio

[Más información](#)

Validaciones y Cualificaciones

¡Nuevo! Cualificaciones y Validaciones en la Industria Farmacéutica

[Más información](#)

¡Nuevo! Validación de Limpiezas en la Industria Farmacéutica

[Más información](#)

Auditoría y Gestión de Proveedores

¡Nuevo! Homologación de Proveedores en la Industria Farmacéutica

[Más información](#)

¡Nuevo! Taller de Técnicas de Auditoría en GDP

[Más información](#)

¡Nuevo! Taller de Técnicas de Auditoría en GMP

[Más información](#)

Laboratorio y Control de Calidad

Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL)

[Más información](#)

Taller Práctico de Análisis de Riesgos según ICH Q9 R1

[Más información](#)

Sistemas Computerizados y Data Integrity

¡Nuevo! Validación de Software y Data Integrity en la Industria Farmacéutica

[Más información](#)

Regulación Internacional y Compliance

¡Nuevo! Regulación US FDA para Productos Farmacéuticos

[Más información](#)

Reglamento REACH

[Más información](#)

Ensayos Clínicos y Regulación Clínica

Reglamento 536/2014 - Ensayos Clínicos

[Más información](#)

Operaciones y Entorno de Producción

¡Nuevo! Curso Práctico: Higiene y Mantenimiento de Equipos e Instalaciones en Entornos Regulados

[Más información](#)



Rutas de Formación Sector Farmacéutico

Programa Formativo de Especialización en Validation Specialist - Pharmaceutical Industry

La ruta formativa está diseñada para capacitar en cualificación, validación y cumplimiento normativo en la industria farmacéutica. Ofrece una visión integral de los procesos de validación bajo un enfoque regulatorio, incluyendo equipos, instalaciones, procesos, sistemas informatizados e integridad de datos.

Qué serás capaz de hacer al finalizar el programa formativo:

- Gestionar actividades de cualificación y validación en entornos farmacéuticos, asegurando el cumplimiento de los requisitos regulatorios aplicables.
- Desarrollar y ejecutar actividades de validación de equipos, instalaciones, procesos y limpieza, así como para garantizar la integridad de datos (Data Integrity) y la validación de sistemas informatizados.

Doble certificación:

Certificación emitida por Intertek, entidad internacional de referencia en certificación y aseguramiento de la calidad:

- Certificado individual por cada curso realizado
- Certificado global de Validation Specialist - Pharmaceutical Industry al completar la ruta

[Ver programa completo](#)[Contactar](#)

Programa formativo (24 horas)

Cualificaciones y Validaciones en la Industria Farmacéutica

[Más información](#)

Validación de Limpiezas en la Industria Farmacéutica

[Más información](#)

Validación de Software y Data Integrity en la Industria Farmacéutica

[Más información](#)

Validación de Transporte según GDP

[Más información](#)

Programa Formativo de Especialización en GDP Distribution Specialist

La ruta formativa está destinada a formar profesionales en Buenas Prácticas de Distribución (GDP) en el sector farmacéutico y la gestión de la cadena logística, desarrollando competencias en calidad, auditoría y control de riesgos para garantizar el cumplimiento normativo y la trazabilidad.

Qué serás capaz de hacer al finalizar el programa formativo:

- Gestionar la distribución farmacéutica con una visión estructurada de la cadena logística, asegurando el cumplimiento de las Buenas Prácticas de Distribución (GDP) y de la normativa aplicable.
- Identificar y gestionar riesgos en la cadena de suministro, participar en auditorías GDP, y supervisar las condiciones críticas de almacenamiento y transporte de medicamentos.

Doble certificación:

Certificación emitida por Intertek, entidad internacional de referencia en certificación y aseguramiento de la calidad:

- Certificado individual por cada curso realizado
- Certificado global de GDP Distribution Specialist al completar la ruta

[Ver programa completo](#)[Contactar](#)

Programa formativo (26 horas)

GDP Buenas Prácticas de Distribución en la Industria Farmacéutica

[Más información](#)

Taller de Gestión de Riesgos en GDP

[Más información](#)

Taller de Técnicas de Auditoría en GDP

[Más información](#)

Validación de Transporte según GDP

[Más información](#)

Cosmética

Sistemas de Calidad, GMP y Normas de Fabricación

ISO 22716: GMP en Cosméticos - Implantación y Auditoría Interna

[Más información](#)

IFS HPC V.3- Implantación y Auditoría Interna

[Más información](#)

GMP'S para la Fabricación de Ingredientes Cosméticos basado en la Guía EFFCI

[Más información](#)

Regulación Cosmética y Cumplimiento Legal (UE, España)

Regulación de Productos Cosméticos en España

[Más información](#)

¡Nuevo! Elaboración del Expediente de Información del Producto (PIF)

[Más información](#)

Etiquetado, Claims y Comunicación Regulatoria

¡Nuevo! Claims Cosméticos y Green Claims: Normativa y Evidencias Legales

[Más información](#)

Taller Teórico-Práctico en Etiquetado de Productos Cosméticos en UE y Terceros Países

[Más información](#)

Seguridad del Producto y Gestión de Riesgos

¡Nuevo! Gestión de Riesgos en Cosmética: APPCC y Herramientas Clave (ISO 22716)

[Más información](#)

Vigilancia del Mercado y Control Post-Comercialización

¡Nuevo! Cosmetovigilancia y Vigilancia del Mercado

[Más información](#)



Rutas de Formación Sector Cosmético

Programa Formativo de Especialización en QA & Regulatory Specialist - Cosmetics Industry

Programa premium para formar y certificar profesionales en calidad y cumplimiento normativo en el sector cosmético, abarcando el marco regulatorio, las Buenas Prácticas de Fabricación y la documentación del producto en la UE e internacional.

Qué serás capaz de hacer al finalizar el programa formativo:

- Gestionar el cumplimiento normativo en productos cosméticos, asegurando la conformidad con la regulación aplicable y los requisitos de calidad en fabricación y comercialización.
- Aplicar las Buenas Prácticas de Fabricación bajo ISO 22716, elaborar y gestionar el Product Information File (PIF), justificar claims cosméticos y green claims, y garantizar el cumplimiento de los requisitos de etiquetado en diferentes mercados.

Doble certificación:

Certificación emitida por Intertek, entidad internacional de referencia en certificación y aseguramiento de la calidad:

- Certificado individual por cada curso realizado
- Certificado global de QA & Regulatory Specialist - Cosmetics Industry al completar la ruta

[Ver programa completo](#)[Contactar](#)

Programa formativo (48 horas)

ISO 22716: GMP en Cosméticos - Implantación y Auditoría Interna

[Más información](#)

Regulación de Productos Cosméticos en España

[Más información](#)

Elaboración del Expediente de Información del Producto (PIF)

[Más información](#)

Claims Cosméticos y Green Claims: Normativa y Evidencias Legales

[Más información](#)

Taller Teórico-Práctico en Etiquetado de Productos Cosméticos en UE y Terceros Países

[Más información](#)

Gestión de Riesgos en Cosmética: APPCC y Herramientas Clave (ISO 22716)

[Más información](#)

Automoción

Implantación y Auditoría Interna de IATF 16949

[Más información](#)

¡Nuevo! Requisitos específicos de cliente (CSR)

[Más información](#)

¡Nuevo! CORE TOOLS: APQP - PPAP, SPC, MSA, PC; AMFE

[Más información](#)

AMFE: Análisis de Modo y Efecto del Fallo: AMFE de Diseño y AMFE de Proceso

[Más información](#)

TISAX (Trusted Information Security Exchange)

[Más información](#)

¡Nuevo! 8D y Herramientas de análisis

[Más información](#)

Auditor Interno IATF 16949

[Más información](#)

Directrices para el control de procesos especiales CQI (CONTINUOUS QUALITY IMPROVEMENT)

[Más información](#)

TISAX 2.0 (Trusted Information Security Exchange -Advanced)

[Más información](#)

LEAN Manufacturing (Introducción a las Herramientas)

[Más información](#)

GREEN BELT - Lean Seis Sigma

[Más información](#)

Metodología de las 5S Kaizen (Prácticas in-situ)

[Más información](#)

IMDS (International Material Data System)

[Más información](#)

Electrical

Reglamento REACH y RoHS

[Más información](#)

Ferrovionario

Implantación y Auditoría Interna ISO / TS 22163: 2023

[Más información](#)

Aeroespacial

Implantación y Auditoría Interna EN 9100:2018 y EN 9120:2018

[Más información](#)

¡Nuevo! ISCC Corsia (Carbon Offsetting and Reduction Scheme for International Aviation)

[Más información](#)

Defensa

Requisitos y Auditorías Internas PECAL Serie 2000

[Más información](#)

¡Nuevo! Requisitos OTAN para Industrias de Defensa. Normas PECAL

[Más información](#)

Responsabilidad Social Corporativa

Introducción a los Sistemas de Gestión de RSC

[Más información](#)

Solicitud de inscripción



Por favor, complete este formulario en mayúsculas para inscribirse a cualquiera de nuestros cursos y envíe su solicitud junto con la tarjeta CIF escaneada que acredita la Agencia Tributaria por correo electrónico a: academy.spain@intertek.com. En caso de ser un particular envíe el DNI escaneado junto con la hoja de inscripción.

DETALLES DEL CURSO

Nombre del curso

Fecha de inicio

DATOS DEL SOLICITANTE

NOMBRE	1er APELLIDO	2do APELLIDO	EMAIL	TELÉFONO DIRECTO	IMPORTE
1.					€ + IVA
2.					€ + IVA
3.					€ + IVA
4.					€ + IVA
5.					€ + IVA
6.					€ + IVA

DATOS DE FACTURACIÓN

Contacto

Teléfono y email

Empresa y CIF

Dirección y CP

Ciudad y provincia

Firma y fecha (campo obligatorio)

BONIFICACIÓN DEL CURSO

¿Desea bonificar el curso a través de FUNDAE?	SÍ		En caso afirmativo, indique una de estas opciones:	La gestión la llevará a cabo internamente o a través de una entidad colaboradora con su empresa	
	NO			La gestión la llevará a cabo una colaboradora de Intertek (consúltenos para más información)	

* Para la confirmación de matrícula se realizará pago por anticipado a la realización del curso. El envío del certificado del curso esta sujeto al pago de la factura.

"De conformidad con la L015/99 de protección de datos de carácter personal, le informamos que los datos de este documento son necesarios para la matrícula y facturación de los servicios, pasando a formar parte de un fichero automatizado responsabilidad de INTERTEK IBÉRICA con la única finalidad de la gestión de los alumnos de la acción formativa contratada. El titular de los datos tiene reconocidos sus derechos de acceso, rectificación, cancelación y oposición, y los podrá ejercer ante la dirección de INTERTEK IBÉRICA SPAIN SLU."

**Política de cancelación y devoluciones: Para solicitar la cancelación de su inscripción sin coste debe enviar un email a academy.spain@intertek.com con fecha límite de 10 días naturales al inicio del curso. Para cursos IRCA, el límite para la cancelación será de 30 días naturales al inicio del curso. En caso contrario, se facturará el 50% del importe de la matrícula, o si desean reservar la plaza para próxima convocatoria se facturará el 100% de la misma.

***Hasta 7 días antes, Intertek Academy se reserva el derecho de modificar o aplazar la fecha de celebración del curso por no alcanzar el quorum suficiente.