



Asociación Mexicana de Profesionales en Regulación Sanitaria de la Industria de Insumos para la Salud, A. C.

CURSO MODIFICACIÓN A LAS CONDICIONES DE REGISTRO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS

Fecha: 21 y 22 de mayo de 2025

Horario: 9:00 a 15:00 horas

Modalidad: Presencial, Sede: CANIFARMA (Av. Cuauhtémoc 1481, Sta Cruz Atoyac, Benito Juárez, 03310 Ciudad de México).

Objetivo:

Que los participantes conozcan los requisitos para una gestión exitosa de modificaciones de las condiciones de registro de Dispositivos Médicos.

Dirigido a:

Responsables sanitarios, personal de Asuntos Regulatorios, Aseguramiento y Control de Calidad, Departamentos de Producción y Diseño de la Industria de Dispositivos Médicos, Asuntos Profesionales, y todo aquel profesional involucrado en la industria regulada de los Dispositivos Médicos.

Ponentes:

- QFB. Daniel Cervantes - Gerente de Dispositivos Médicos en AM Adimed.
- QFB. Ma. Eugenia González - Consultora independiente en Dispositivos Médicos y Coordinadora de la Comisión de Dispositivos Médicos de AMEPRES.
- QFB. Fabiola Olivares Ávila - Especialista en Sistemas de Gestión de la Calidad, Regulación Sanitaria y Compliance.
- L.B. Isidro Rodríguez - Consultor experto de la industria farmacéutica.

Día Uno:		
Hora	Tema/Subtemas	Ponente
09:00 - 09:10	Apertura de curso	QFI. Carmen Margarita Rodríguez Cueva
9:10 - 10:00	Marco Teórico	QFB. Daniel Cervantes
10:00 - 11:00	Clasificación de Dispositivos Médicos	QFB. Daniel Cervantes
11:00 - 12:00	Fundamento legal del requisito de registro y renovaciones de registro de DM y tipos de modificaciones a las condiciones de registro	QFB. Ma. Eugenia González
12:00 - 12:15	Receso	
12:15 - 13:00	Requisitos Generales	QFB. Daniel Cervantes
13:00 - 14:00	Modificaciones Administrativas	QFB. Fabiola Olivares Ávila
14:00 - 15:00	Cesión de derechos	L.B. Isidro Rodríguez



**Asociación Mexicana de Profesionales
en Regulación Sanitaria de la Industria
de Insumos para la Salud, A. C.**

Día Dos:		
Hora	Tema/Subtemas	Ponente
9:00 – 10:00	Modificaciones Técnicas	QFB. Daniel Cervantes
10:00 - 11:00	<ul style="list-style-type: none">• Reclasificación del Dispositivo Médico• Motivos más frecuentes de prevención	L.B. Isidro Rodríguez
11:00 – 11:15	Receso	
11:15 - 12:15	Revisión check list de Cofepris	QFB. Fabiola Olivares Ávila
12:15 - 12:45	Conclusiones y comentarios	Todos los ponentes

Nota: Programa sujeto a cambios sin previo aviso.

Informes:
Lic. Irma Martínez
Tel. 5536-4455 y 5536-4537
contacto@amepresmexico.org.mx