



Universidad de Chile.

Facultad de Ciencias Químicas y Farmacéuticas.

Departamento de Ciencias y Tecnología Farmacéuticas

**ELABORACIÓN, ACTUALIZACIÓN Y REGULACIÓN DE DOCUMENTACIÓN  
EN EL DEPARTAMENTO DE CONTROL DE CALIDAD.**

Unidad de Práctica Prolongada para optar al título de Químico Farmacéutico

**Académico Supervisor**

Q.F Edda Costa C.

Departamento de Ciencias y Tecnología  
Farmacéutica.

Universidad de Chile.

**Monitor de Práctica**

Q.F Mariel Llanca O.

Jefe de Dpto. Control de Calidad.  
Laboratorios MAVER S.A.

**ROBERTO CHESTER KOCH PAVEZ**

**SANTIAGO, CHILE**

**2016**

## **TABLA DE CONTENIDOS**

1. Agradecimientos .....	3
2. Abreviaturas .....	4
3. Resumen .....	5
4. Reseña histórica del laboratorio .....	7
5. Introducción.....	9
6. Objetivos .....	15
7. Metodología y resultados .....	17
7.1.1. Especificaciones y metodologías analíticas de MP y MEE .....	19
7.1.2. Resultados de Especificaciones y metodologías analíticas de MP y MEE .....	24
7.2.1. Documentación relacionada con las especificaciones y metodologías analíticas de MP y MEE.....	30
7.2.2. Resultados de la Documentación relacionada con las Especificaciones y metodologías analíticas de MP y MEE .....	34
7.3.1. Actualización, modificación y capacitación de SOP .....	37
7.3.2. Resultados Actualización, modificación y capacitación de SOP .....	42
8. Discusión.....	51
9. Conclusiones.....	57
10. Bibliografía .....	61